

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/

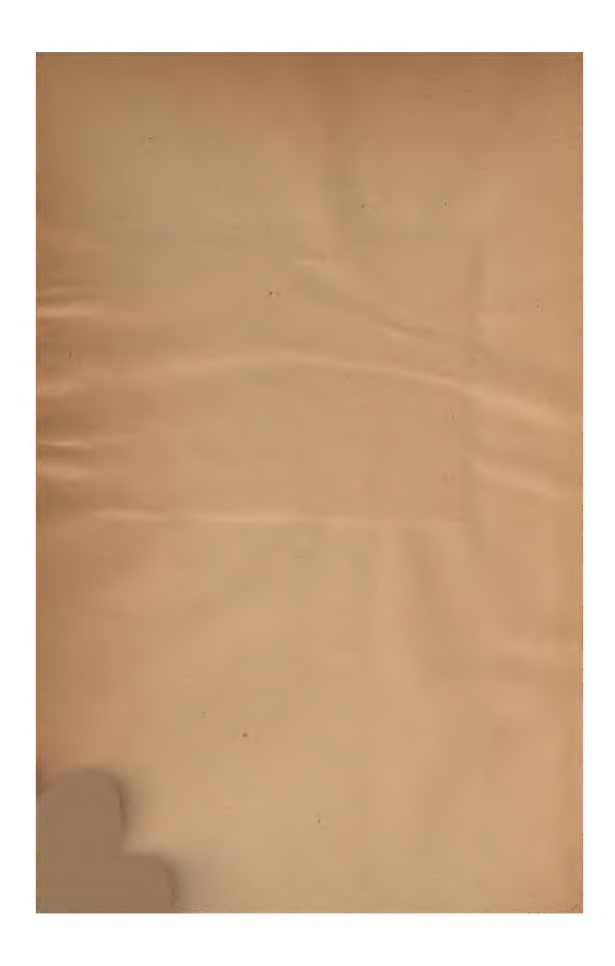


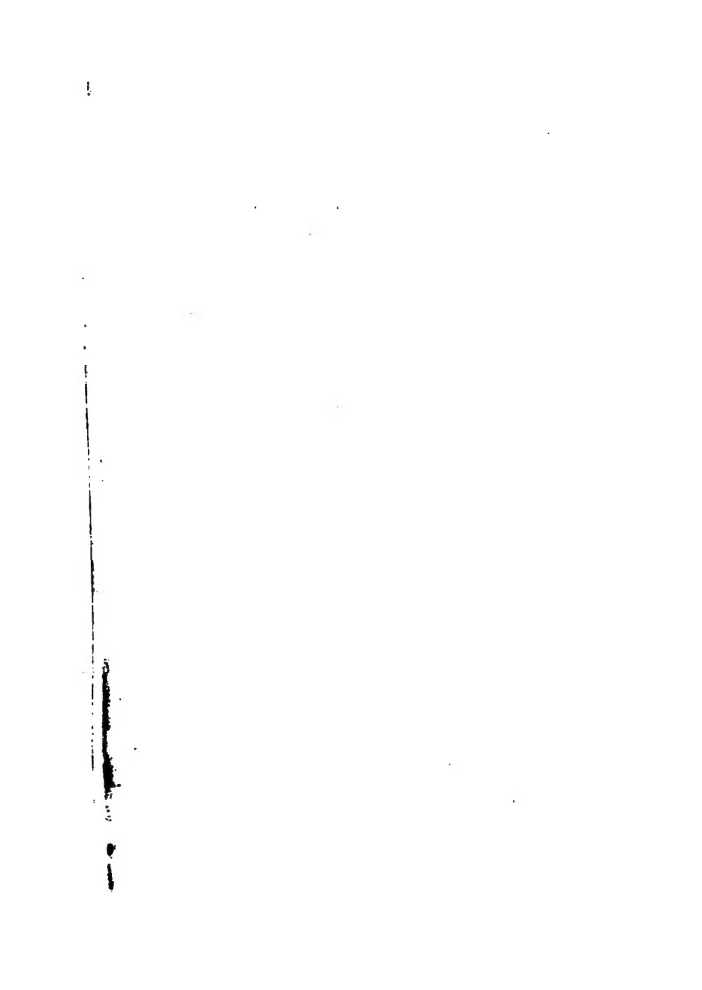




GIFT

DR. A.W. HEWLETT





PATHOLOGIE UND THERAPIE

herausgegeben von

HOFRATH PROF. DR HERMANN NOTHNAGEL

unter Mitwirkung von

Geh. San,-R. Dr. E. Aufrecht in Magdeburg, Prof. Dr. V. Babes in Bukarest, Prof. Dr. A. Baginsky in Berlin, Prof. Dr. M. Bernhardt in Berlin, Hofr, Prof. Dr. O. Binswanger in Jena, Doc. Dr. F. Blumenthal in Berlin, Dr. C. Bruns in Hannover, Hofr. Prof. Dr. R. Chrobak in Wien, Prof. Dr. G. Cornet in Berlin, Prof. Dr. M. Couto in Rio Janeiro, Geh. Med.-R. Prof. Dr. H. Curschmann in Leipzig, Dr. E. Eggebrecht in Leipzig, Geh. Med.-R. Prof. Dr. P. Ehrlich in Frankfurt a. M., Geh. Med.-R. Prof. Dr. C. A. Ewald in Berlin, Dr. E. Flatau in Warschau, Prof. Dr. L. v. Frankl-Hochwart in Wien, Doc. Dr. S. Freud in Wien, Reg.-R. Prof. Dr. A. v. Frisch in Wien, Med.-R. Prof. Dr. P. Fürbringer in Berlin, Doc. Dr. D. Gerhardt in Strassburg, Geb. Med.-R. Prof. Dr. K. Gerhardt in Berlin, Prof. Dr. Goldscheider in Berlin, Doc. Dr. K. Hirsch in Leipzig, Geh. Med.-R. Prof. Dr. E. Hitzig in Halle a. d. S., Geh. Med.-R. Prof. Dr. F. A. Hoffmann in Leipzig. Prof. Dr. A. Högyes in Budapest, Prof. Dr. G. Hoppe-Seyler in Kiel, Prof. Dr. R. v. Jaksch in Prag, Prof. Dr. A. Jarisch in Graz, Prof. Dr. H. Immermann in Basel(†), Prof. Dr. Th. v. Jürgensen in Tübingen, Dr. Kartulis in Alexandrien, Prof. Dr. Th. Kocher in Bern, Prof. Dr. F. v. Korányi in Budapest, Hofr. Prof. Dr. R. v. Krafft-Ebing in Wien, Prof. Dr. F. Kraus in Graz, Prof. Dr. L. Krehl in Greifswald, Doc. Dr. A. Lazarus in Charlottenburg, Geh. San.-R. Prof. Dr. O. Leichtenstern in Köln (†), Prof. Dr. H. Lenhartz in Hamburg, Geh. Med.-R. Prof. Dr. E. v. Leyden in Berlin, Prof. Dr. K. v. Liebermeister in Tübingen, Prof. Dr. M. Litten in Berlin, Doc. Dr. H. Lorenz in Wien, Doc. Dr. J. Mannaberg in Wien, Prof. Dr. O. Minkowski in Köln, Dr. P. J. Möbius in Leipzig, Prof. Dr. C. v. Monakow in Zürich, Geh. Med.-R. Prof. Dr. F. Mosler in Greifswald, Doc. Dr. H. F. Müller in Wien (†), Prof. Dr. B. Naunyn in Strassburg, Hofr. Prof. Dr. I. Neumann in Wien, Hofr. Prof. Dr. E. Neusser in Wien, Prof. Dr. K. v. Noorden in Frankfurt a. M., Hofr. Prof. Dr. H. Nothnagel in Wien, Prof. Dr. H. Oppenheim in Berlin, Reg.-R. Prof. Dr. L. Oser in Wien, Prof. Dr. E. Peiper in Greifswald, Dr. F. Pinkus in Berlin, Dr. R. Pöch in Wien, Hofr, Prof. Dr. A. Přibram in Prag, Geh. Med.-R. Prof. Dr. H. Quincke in Kiel, Prof. Dr. E. Remak in Berlin, Geh. Med.-R. Prof. Dr. F. Riegel in Giessen, Prof. Dr. O. Boseubach in Berlin, Prof. Dr. A. v. Rosthorn in Graz, Geh. Med.-R. Prof. Dr. H. Schmidt-Rimpler in Göttingen, Hofr. Prof. Dr. L. v. Schrötter in Wien, Prof. Dr. F. Schultze in Bonn, Geh. Med.-R. Prof. Dr. H. Senator in Berlin, Prof. Dr. V. Sion in Jassy, Prof. Azévedo Sodré in Rio Janeiro, Doc. Dr. M. Sternberg in Wien, Prof. Dr. G. Sticker in Giessen, Prof. Dr. K. Stoerk in Wien (†), Prof. Dr. H. Vierordt in Tübingen, Prof. Dr. O. Vierordt in Heidelberg, Prof. Dr. R. Wollenberg in Hamburg, Doc. Dr. O. Zuckerkandl in Wien.

XVI. BAND, I. THEIL.

DIE ERKRANKUNGEN

DER

MUNDHÖHLE UND DER SPEISERÖHRE.

¥03

PROF. DR. F. KRAUS

IN GRAZ.

WIEN 1902. ALFRED HÖLDER

K. U. K. HOF- UND UNIVERSITÄTS-BUCHHÄNDLER

DIE ERKRANKUNGEN

DER

MUNDHÖHLE und der SPEISERÖHRE

VON

Prof. Dr. F. KRAUS

MIT 47 ABBILDUNGEN.

WIEN 1902.

ALFRED HÖLDER

K. U. K. HOF- UND UNIVERSITÄTS-BUCHHÄNDLER
L., ROTHER HURMSTRASSE 13.

ALLE RECHTE, INSBESONDERE AUCH DAS DER ÜBERSETZUNG, VORBEHALTEN.

DRUCK YON PRIEDRICH JASPER IN WIEN.

DIE ERKRANKUNGEN

DER

MUNDHÖHLE UND DER SPEISERÖHRE.

VON

PROF. DR. F. KRAUS

I. HÄLFTE.

DIE ERKRANKUNGEN DER MUNDHÖHLE.

MIT EINEM BEITRAGE:

SYPHILISANSTECKUNG IN DER MUNDHÖHLE

VON

PROF. DR. MRAČEK IN WIEN.

WIEN 1897.

ALFRED HÖLDER

K. U. K. HOP- UND UNIVERSITÄTS-BUCHHÄNDLER

ALLE RECHTE, INSBESONDERE AUCH DAS DER ÜBERSETZUNG, VORBEHALTEN

Inhaltsverzeichniss.

				ledia.
Allgemeine Literatur				1
A) Allgemeine Bemerkungen. (Aufbau, Verricht	nneen	alleemeine	Petho.	
logie der Mundrachenhöhle.)			I dime-	2
m1 50 45 3 5 3 61 45				77
4 0 11 10				77
				82
				88
4 75 .115				91
4. Parotitis secundaria purulenta 5. Sialodochitis fibrinosa				97
6. Tuberculöse Parotitis				99
7. Syphilis der Speicheldrüsen				
8. »Gemischte Tumoren« der Drüsen der Mu				
o. »Gemitectie Tumoren« der Drasen der Ma	ucscule	imbaut		109
C) Nervöse Erkrankungen des Cavum bucco-pha I. Motilitätsstörungen.	ryngeal	le.		
a) Lähmungen.				
1. Glossoplegie				
2. Lähmung des Gaumensegels				106
b) Hyperkinesen.				
1. Krampf im Hypoglossusgebiet				
2. Hyperkinesen des Gaumensegels und des	Rachena			118
II. Sensibilitätsstörungen.				
a) Nervöse Störungen des Geschmacks				120
b) Störungen der Berührungsempfindung. Neurs	algien .			124
c) Reflexneurosen				127
D) Stomatopharyngitiden.				
a) Diffuse.				
1. Stomatitis durch mechanische Insulte und	d dawah	thormiacho	Daire	125
2. Gewerbliche Affectionen unter dem mech				100
				138
Staubarten				139
4. Mercurielle Stomatitis				
				109
6. Gewerbliche etc. Schädigungen durch a				155
Staubarten, Dämpfe, Gase, Flüssigkeiten				
7. Stomatitis der Urämischen				
8. Stomatitis der Diabetiker				101

VI Inhalt.

					-10
9.	Mal perforant buccal. Pharyngeale Trophoneurosen				 162
10.	Herpes zoster				 163
11.	Pseudoherpes buccalis				 164
12.	Pemphigöse und pemphigoide Processe				 167
	Urticaria				
	Scarlatina				
	Mundrachenhöhle bei Variola, Masern, Varicellae .				
	Stomatitis fibrinosa maculosa disseminata				
	Stomatitis epidemica (Maul- und Klauenseuche)				
	Stomatitis ulcero-membranosa (Stomatitis ulcerosa).				
	Phlegmonöse Stomatopharyngitis				
	Noma. Gangrānöse Stomatitis				
	Die sogenannten Leptothrixmykosen				
	Mycosis sarcinica				
20.	Soor	•	٠.,		 000
	Mundrachenaktinomykose				
	Mycosis mucorina				
	Stomatitis gonorrhoica				
	Syphilisansteckung in der Mundhöhle				
	Glatte Atrophie der Zungenwurzel in ihrem Verhälte				
	Hutchinson'sche Zähne				
	Tuberculose der Mundrachenhöhle				
	Mundaffectionen der Scorbutischen				
	Affectionen der Mundrachenhöhle bei Leukämie				
	Initialstadien des Lymphosarkom				
	Leukoplakie				
	Lichen ruber				
36.	Stomatopharyngitis papillomatosa			•	 326
21 D.	rtielle.				
	Ekzem				
	Baelz'sche Krankheit				
	Akne der Lippenschleimdrüsen				
4.	Gingivitis der Dentition; der Weiber unter dem Einfluss				
	und Schwangerschaft; Gingivitis in Folge von Zah				
	Palatitis phlegmonosa				
	Uvulitis acuta				
7.	Staphylitis chronica				 335
8.	Xanthelesma linguae				 336
9.	Phlebectasia linguae				 337
10.	Acute papulöse Glossitis				
11.	Papillitis lingualis				338
	Glossitis superficialis chronica circumscripta erythem				 338
	Glossitis chronica squamosa				 3 39
	Lingua geographica				 340
	Erythematöse Zungenrandentzündung der Säuglinge				 344
	Acute Entzündung der Zungenmandel				 344
	Phlegmonöse Glossitis				346
	Zungengeschwür beim Keuchhusten				348
	Dentitionsgeschwür				 348

	In	hal	t.									1	VII
													Seite
20. Kalter Abscess der Zunge			٠					٠				. :	349
21. Phlegmone sublingualis.													
22. Schwarze Haarzunge		٠		•	•	٠	٠	٠	٠	•	*		349

Berichtigung.

Die Nummern der Capitelüberschriften von S. 212 bis S. 326 sind um eine zu niedrig angesetzt. Im Inhaltsverzeichnisse sind die fortlaufenden Nummern richtig angegeben.

ļ



I. Affectionen der Mundhöhle.

Allgemeine Literatur.

Albert, Zungenerkrankungen. Eulenburg's Resl-Encyklopädie. 1890, 2. Auflage, XXI. Bd., S. 532.

Bamberger, Virchow's Handbuch. VI. Bd., 1. Abtheilung, S. 1.

R. Baume, Lehrbuch der Zahnheilkunde. Leipzig 1890.

Billard, Traité des maladies des enfants nouveaunés. 3. éd. pag. 212-284.

H. Bohn, Die Mundkrankheiten der Kinder. Leipzig 1866, und Gerhardt's Handbuch. IV. Bd., 2. Abtheilung, S. 3.

Bresgen, Krankheits- und Behandlungslehre der Nasen-, Mund- und Rachenhöhle, sowie des Kehlkopfes und der Luftröhre. Wien 1896, S. 301, und: Lippenerkrankungen. Diagnostisches Lexikon. Wien 1893, III. Bd.

H. T. Butlin, Krankheiten der Zunge. Deutsch von Beregszászy. Wien 1887.

W. Fleiner, Lehrbuch der Krankheiten der Verdauungsorgane. Stuttgart 1896.
 1. Hälfte.

S. B. Gariot, Traité des maladies de la bouche. Paris 1805.

L. Grünwald, Atlas der Krankheiten der Mundböhle. München 1894.

Huguenin, Conc. méd. 1892, pag. 342.

Jourdain, Traité des maladies de la bouche. 1778 (deutsch: Nürnberg 1784).

A. Jurasz, Krankheiten der oberen Luftwege. Heidelberg 1891.

E. Löri, Die durch anderweitige Erkrankungen bedingten Veränderungen des Rachens. Stuttgart 1885.

E. Maurel, Traité des maladies de la bouche. Paris 1893.

Mikulicz und Michelson, Atlas der Krankheiten der Mund- und Rachenhöhle. Berlin 1891.

W. D. Miller, Die Mikroorganismen der Mundhöhle, Leipzig, 1892.

J. Orth, Lehrbuch der pathologischen Anatomie, I. Bd.

Rilliet-Barthez, Traité clin. et prat. des maladies des enfants. 1843.

A. Rosenberg, Krankheiten der Mundhöhle, des Rachens und Kehlkopfes. Berlin 1893.

Ruault, Traité de médecine von Charcot-Bouchard. III. Bd., S. 1.

Ph. Schech, Krankheiten der Mundhöhle etc. Wien 1892.

G. Scheff, J. Scheff's Handbuch der Zahnheilkunde. H. Bd., 2. Abtheilung, S. 308.

J. Scheff jun., Handbuch der Zahnheilkunde. Wien 1891.

M. Schmidt, Krankheiten der oberen Luftwege. Berlin 1897.

O. Seifert, Behandlung der Erkrankungen der Mundhöhle. Penzoldt-Stintzing's Handbuch. (Band IV.) 6. Abtheilung, S. 3.

Kraue, Erkr. der Mundhöhle und Speiseröhre.

O Seifert und M. Kahn, Atlas der Histopathologie der Nase, der Mundtachenbehle und des Kehlkopfes Wiesbaden 1894.

Unentbehrlich ist das Internationale Centralblatt für Laryngologie und verwandte Wissenschaften, von F. Semon herausgegeben.

A. Vogel, Ziemssen's Hampouch VII. Bd., I. Halfte, S. 3.

E. Wagner, Ziemssen's Handbuch, VII Bd., 1, Abtheilung, S. 119.

A. Einleitende Bemerkungen über Aufbau und Verrichtungen, sowie zur allgemeinen Pathologie der Mundrachenhöhle (Cavum bucco-pharyngeale).

Das (secundare) Cavum oris und der Schlundkopf entsprechen durch Sonderung der primitiven Kopfdarmhöhle entstandenen Abschutten des Darmsystems, welche theilweise verschiedenen Verrichtungen dienen und demgemäss mit verschiedenartigen Structuren versehen sind. Als Kopfdarm bezeichnet man bekanntlich das mit der Mundöffnung beginnende und im Kopfe liegende Anfangsstück des gesammten Tractus intestinalis. In sehr frühzeitigen Stadien des Embryonallebens der Wirbelthiere trifft das blinde Ende der Kopfdarmhöhle zusammen mit einer kleinen flachen Grube, der Mundbucht, welche vom äusseren Keimblatt an der unteren Seite der hockerformigen Kopfanlage gebildet wird. Im Bereiche dieser Grube fehlt vom Anfang an das mittlere Keimblatt, so dass ausseres und inneres Keimblatt zu einer dünnen Membran sich vereinigen, welche Rachenhaut heisst (Remak). Indem letztere, gleichtalls sehr frühe (dritte Woche), einreisst, und die Karunkeln, die primitiven Gaumensegele, sich zurückbilden, wird die Verbindung der entodermalen Kopfdarmhöhle und Mundbucht nach aussen bewerkstelligt. Beim menschlichen Embryo geht die Rachenhaut vom Unterkieferbogen schräg nach hinten oben und inserirt sich an der Knickung, welche in Folge der Krümmung des vorderen Kopftheiles nach der Bauchseite bereits entstanden ist. Vor der Anheftungsstelle der Rachenhaut erhält sich hier eine kleine Grube, die Rathkeische oder Hypophysentasche, woraus sieh der Hirnanbaug als Product des äusseren Keimblattes entwickelt.

Beim Erwachsenen scheint es nun aber unmoglich, die Stelle genau zu bezeichnen, an welcher die von Epidermis ausgekleidete primüre Mundbucht in das Epithel des Darmrohrs übergeht. Keinestalls entspricht die Mundrachenhohle des Erwachsenen der vor der embryonden Rachenhaut gelegenen Mundbucht und dem gleich dahinter befindlichen vordersten Stücke des Kopfdarms. Denn die Gegend der Rathke'schen Tasche, die beim Embryo der Mundbucht zugehört, kommt beim Erwachsenen entschieden zum Pharynx zu rechnen. Und auch die am Roden der (secundaren) Mundhohle liegende Zunge

scheint sich aus dem hinter der Rachenhaut gelegenen Gebiet des embryonalen Vorderdarms zu entwickeln (?).

Die seeundüre Mundhöhle wird in der Weise gebildet, dass (beim Menschen gegen das Ende des zweiten Monats) vom (hautigen) Oberkiefer zwei nach innen in die weite primitive Mundhöhlung vorspringen le Leisten entstehen, die sich zu den in horizontaler Richtung wachsenden Gaumenplatten vergrossern. Indem die letzteren in der Medianebene untereinander verschmelzen, ist eine neue Decke der Mundhöhle entstanden, welche sich weiterhin in den harten und weichen Gaumen sondert. Ein hinterer Abschnitt der beiden Processus palatini bleibt frei und blütet auf jeder beite eine an der Innenfläche der Wand des Mundrachenraumes vom Gaumen her nach ruckwarts ziehende Leiste, die Arcus pharyngopalatini des Erwachsenen. Der von der primären Mundhöhle abgetrennte Raum trägt als Nasenrachengang zur Vergrosserung der Nasenböhlen bei und offnet sich durch die Choanen in die Rachenhöhle. Letztere stellt die ungetheilt bleibende luntere Abtheilung der primitiven Kopfdarmhöhle dar.

Unter den uns bier meist interessirenden Organen der Mundhohle entsteht die Zunge aus einer vorderen und einer hinteren Anlage (His). Davon erscheint die vordere sehon sehr fruhzeitig als ein kleiner unpaarer Hocker in dem von den Unterkieferwulsten umfassten Raum des Bodens der Mundhöhle. Daraus entstehen Zungenspitze und Korper. Einzelne Papillen erscheinen schon am Anfang des dritten Monats. Die hintere Anlage geht in die von Papillen freie, dafür aber imt Balgdrusen retchlich ausgestattete Zungenwurzel über. Ihre Entwicklung erfolgt aus zwei Wulsten in der tregend, in welcher zweiter und dritter Schlundbogen zusammentreffen. Die vordere und die hintere Anlage treten dann in einer V-formigen, nuch vorne offenen Furche (Sulens terminalis linguae) zusammen. Dieser entlang entstehen die Papillae eireumtallatue am Zungenkorper. Die Balgdrüsen der Zunge entwickeln sich bei menschlichen Embryonen im achten Monat: aus den Venen in der Nachbarschaft der Ausführungsgange gewisser Schleinidrüsen wandern, in allmalig wachsender Anzahl. Leukocyten in das fibrillare Bindegowebe ein, und dasselbe verwandelt sien in reticulare Bindesubstanz (Stöhr).

Die Tonsellenunlage lasst sich sehon bei sehr jungen menschlichen Embryonen nachweisen Ihre Anuare nimmt eine zwischen zweitem und drittem Schlundbogen gelegene, von der Mandhohlenschleimhaut ausgekleidete Vertiefung (Sinus tonsillaris) ein. Vom vierten Monat angefangen treibt das Epithel hohle, später auch solide, nachtraglich hohl werdende Sprossen in das darüber befindliche Bindegewebe. Gleichzeitig infatriren das letztere aus den Blutgefassen stummende Leukocyten diffus in der Umgebung der epithelialen Hohlräume. Dichtere Ansammlungen von Leukocyten, beziehungsweise die Sonderung echter Follikel, vollziehen sich erst nach der Geburt im Laufe des eisten Lehensjahres.

Speicheldrusen sind schon im zweiten Monat nachweisbar. Bei sechs Wochen alten menschnenen Embryonen erscheint als erste die Glandula submaxillaris, spater tachte Woche, entwickelt sich die Parotis, zuletzt die Glandula sublingualis (O. Hertwig).

Die Mundung der Tuba Eustachti entspricht dem hinteren oberen Ende der ersten inneren Schlundfurche. Das hintere Ende der zweiten Schlundfurche bleibt als Rosenmulier'sche Grube bestehen. Im Arcus glossopalatinus vor der Tonsillengrube erhält aich ein Abschnitt des zweiten Schlundbogens.

字 点 著

Beim Erwachsenen stellt die Verbindung zwischen Pars oralis des Schlundes und eigentlicher Mundhohle der Isthmus fau-

cium her, ein kurzer, im Querdurchmesser am weitesten erscheinender Canal, dessen Wande durch Weichtheile gebildet sind, so dass seine Form wechseln kann. Die obere Wand stellt das Gaumensegel, die untere die Zungenwurzel (hinter den Papillae circumvallatae) dar. Die Seitenwande bilden je eine vordere und hintere senkrechtstehende Schleimhautfalte, die Arcus glossopalatini und die Arcus pharyngopalatini mit den dazwischen gelegenen Sinus tonsillares. Anatomisch werden die obere Wand und auch die Seitenwände des Isthmus vielfach dem Schlundkopf zugerechnet, weil die Muskeln des Gaumensegels und der Gaumenbögen mit der Pharynxmusculatur in intimer Beziehung stehen. Eine klinische Beschreibung der Krankheiten der Mundhöhle kann aber Cavum oris und Pars oralis pharyngis meist nicht scharf trennen, und die Theile des Isthmus fallen hier oft ebensogut der Mundhöhle wie dem Pharvax zu. Es kommen nämlich die Functionen des ersteren theilweise auch der letzteren zu, gewisse functionelle Störungen sind somit beiden gemeinsam. Auch ist erfahrungsgemäss bei Erkrankungen der Mundhöhle der angrepzende Pharvnx sehr oft in Mitleidenschaft gezogen und umgekehrt. Will man schon aus pathologischen Gesichtspunkten ein Grenzgebiet bezeichnen, so stellt sich ein solches am durchgreifendsten in dem lymphatischen Rachenring Waldever's dar. Wenn man zwischen der anatomischen Anlage einer Körperregion und den im Bereiche derselben vorzugsweise auftretenden krankhaften Processen einen inneren, wesentlichen Zusammenhang zugibt, so enthalten schon besonders die Beziehungen der gutturalen Infecte zum lymphatischen Gewebe der Mundrachenhöhle ausreichende Gründe für eine solche Abgrenzung. Abgesehen von rein localen Störungen, für welche die übrige Mundhöhle aus naheliegenden Ursachen einen häufigen Sitz abgibt, nimmt die Mucosa oris ausserhalb des lymphatischen Schlundrings blos noch als Fortsetzung der äusseren Haut und als Auskleidung des ersten gemeinschaftlichen Abschnitts des Respirations- und Digestionstractus an gewissen Processen derselben Theil oder erscheint uns auch wohl als der Spiegel, auf dessen Fläche Störungen aller Schleimhäute im Gefolge infectiöser und toxischer Processe der Untersuchung leicht zugänglich hervortreten.

Lymphatisches tiewebe überhaupt tritt nun in der Rachengegend in folgenden Formen auf:

Zumichst ist hier die Tonsillenform zu nennen. Die charakteristischen Eigenschaften einer Tonsille sind umschriebene Anordnung, dichte diffuse Infiritation des Bindegewebes mit Lymphzellen, zusammen mit einer Anhäufung von besonderen kleinen lymphatischen Follikeln innerhalb der diffus infiltrirten Partien, ferner das Vorhandensein von Krypten und das Heranrücken des lymphatischen Gewebes bis dicht unter das Epithel. (Endlich noch die Anwesenheit einer grosseren Menge von acinosen Sohleimdrusen, deren Austührungsgange durch das lymphatische Gewebe hindurelt treten und [meist] in die Buchten munden.) Besonderes Gewicht ist hier auf die

unmittelbare Nachbarschaft des lymphatischen Gewebes mit dem Epithel zu legen. Hieran knäpft sieb nämbeh der später genauer zu beschreibende wichtige Vorgang einer continuirlichen Durchwanderung des Epithels seitens der Leukocyten. Darnach verdienen blos die Tonsilla fancium und die Tonsilla pharyngea strenge diese Bezeich nang. Die Tonsilla tubaria und die Balgdrusen der Zungenbasis (Tonsilla lingualis) stellen sehon Uebergangsformen zu einfacheren Ansammlungen adenoider Substanz dar

An die eigentlichen Tonsilien, neben den gewohnlichen Lymphdrusen die höchste Entwicklungsform des lymphatischen Gewebes, schliessen sich zunächst die flachenhaften Ausbreitungen adenoider Sabstanz an mit eingestreuten dichten Herden (Follikeln), z. B am Zungenrücken.

Die einfachste Bildung dieser Art endlich stellt die diffuse Infiltration des Bendegewebes mit Lymphzetlen, ohne solche follienkre Verdichtungen, dar.

In der Isthmusgegend gibt es nun einen ungefähr senkrecht gestellten zusammenhängenden Ring lymphatisch infiltrirten Schleimhautgewebes, der durch zahlreich eingestreute Balgdrüsen markirt ist. Dieser Ring beginnt nach Waldever-Bickel oben mit der Pharynxtonsille, geht von da auf die Tubenmundungen zu, wo wieder eine stärkere Anhaufung von Balgdrüsen sich findet (Tubentonsille). Von da wendet er sich abwärts, am hinteren Rande des Velum palatinum, um den hinteren Gaumenbogen herum, zur Tonsilia faucium und geht quer über den Zungenrücken auf die andere Seite hinüber. Die Balgdrusen dieses Ringes liegen theils aggregirt (eigentliche Tonsillen), theils lagern sie zerstreut. Ausserdem ist der Schlundring durch eine mehr oder weniger dichte diffuse lymphatische Infiltration der Mucosa charakterisirt. Die Grenzen dieses Rachenringes sind sehr wahrscheinlich keine scharf abschneidenden. Ausstrahlungen scheinen wechselnde Infiltrationen am weichen Gaumen und an beiden Arcus palatini, nach dem Boden der Mundhöhle, sowie im mittleren Drittel des Pharynx darzustellen. Ausser diesem grossen Ring kann man noch einen kleinen unterscheiden, welcher von den Gaumenmandeln, der Zungentonsille und dem diffusen lymphatischen Gewebe des Gaumensegels hergestellt wird. Ein Theil dieses letzteren Ringes gehört dann auch dem grösseren an.

Leber den feineren Bau dieses lymphadenoiden Gewebes herrschen theilweise noch gewisse Differenzen in den Anschauungen. Während Stöhr auf Grund entwicklungsgeschichtlicher Befunde dasselbe für eine Abart des fibrillären Bindegewebes erklärt, das erst durch seeundäre Einwanderung von Leukocyten aus dem Blute reticulär wird, lässt es Ribbert schon ursprünglich aus einem Reticulum hergestellt sein, welches durch schmale, kleinkernige Zellen und deren Ausläuser vorgebildet ist. Innerhalb der Maschen, im Bereich der Lymphbahnen, stösst man auf Endothelzellen.

Stöhr hat nun nachgewiesen, dass aus dem adenoiden Gewebe der Tonsillen und Zungenbalgdrüsen in der Norm fortwährend zahllose Leukocyten durch das Epithel in die Mundhöhle wandern. Die Leukocyten schieben sich zwischen den Epithelzellen durch, beeinträchtigen aber durch massenhafte Wanderung, sowie durch wahrend dieser sich vollziehende Theilungen die Functionen des Epithels und zerstören es selbst theilweise. Diese Leukocyten stammen (theils aus den Gefässen, theils) aus dem adenoiden Gewebe selbst. Die Wanderung beginnt um die Zeit der Geburt und hält, falls Krankheiten sie nicht beeinflussen, zeitlebens an. Grössere Strecken der Mandeln werden dabei nicht vollkommen vom Epithel entblösst, dagegen kann dasselbe wie ein Sieb von zahllosen kleinen Lücken durchbrochen erscheinen, in denen man bis zur bindegewebigen Mucosa vordringen kann. Dass eine Regeneration des Epithels erfolgt, ist zwar nicht auf Grund nachgewiesener Kernbildungsvorgänge, wohl aber deshalb anzunehmen, weil in pathologischen Fällen, in denen die Durchwanderung aufhört, ein vollkommen intactes Epithel die Auskleidung der Balgdrüsenhöhlen, beziehungsweise der Tonsillenspalten bildet.

Bestimmte Aeusserungen über die physiologische und allgemein pathologische Bedeutung dieser Durchwanderung sind vielleicht noch nicht zeitgemäss. Jedenfalls hat bisher diese Bedeutung vielfach abweichende Auslegung erfahren.

In Fällen von starker Eiterung (Pyopneumothorax) erscheinen die Tonsillen klein und die Zungenoberfläche glatt. Die adenoide Substanz der Tonsillen und Zungenbalgdrusen ist dann reducirt und das Epithel zeigt blos spärlichste Durchwanderung. Stahr stellt deshaib die Hypothese auf, dass durch massenhaften Austritt von Leukocyten an sonstigen eiternden Steden kein zeiliges Material mehr ubrig bleibt, welches durch die Tonsillengestisse austreten könnte. Die Folge davon sei Reduction des adenoiden Gewebes, da dessen fortwährende Ausgaben (Wanderungen durch das Epithel und Abtuhr durch Lymphgefasse) nicht durch neue Einnahmen gedeckt werden. Darum sistire die Durchwanderung in das Cavum oris Ertahrungsgemäss können ferner onter gewissen Bedingungen (Pharyngitis granulosa) durch massenhafte Durchwanderung von lymphoiden Zellen so hochgradige Zerstörungen des Epithels der Balgdrusen zu Stande kommen, dass dieses vollstundig abgestossen wird und der Charakter der Balgdruse verloren geht. Hodenpyl suchte weiters bei seinen auf die Feststellung der Beziehungen zwischen acuten Infecten und den Tonsillen gerichteten Thierexperimenten wahrscheinlich zu machen, dass deren Follikel keine physiologische Absonderung bervorbringen und dass sie unter normalen Bedingungen, beziehungsweise bei unverletzter Oberflache, weder Flüssigkeiten noch feste Theilehen aus dem Cavam oris und benachbarten Geweben aufnehmen. Die Desquamation des Epithels der Tonsillen erst bahne den Weg, auf welchem pathogene Mikroorganismen hier den Eingang in die Circulation finden. Von mehrfacher Seite wiederum sind die Mandeln und die Lymphfollikel als schon vermoge threr physiologischen Verhältnisse besonders geeignet für das Eindringen von Infectionserregern erklart worden. Nach Untersuchungen von Ribbert und Roth konnte es scheinen, als ob die Mikroben denselben Weg einschlagen wurden, welchen die auswandernden Loukooyten nehmen, indem sie ebenfalls zwischen den Epithellen, die hier nicht in festem Zusammenhange stehen, eindringen. Hingston Fox und Baumgarten (der letztere Forscher hat bestimmt nachgewiesen, dass auch die unverletzte Mund- und Rachenschleinhaut im der Nahrung enthaltene Tuberkeibacilien resorbirt) sehen in den Mandein, sowie in den Lymphfollikeln des Zungengrundes und der Rachenwand Resorptionsorgane, die sich auch selbst an der Aufsaugung des Speiseinhaltes betheiligen. Durch die genannten adenoiden Bildungen hindurch gelangen dann die infectiosen Kenne theilweise in die Lymphhoten des Unterkiefers und des Halses. Ob auf diesem Wege Infection der letzteren Drosen ohne gleichzeitige Erkrankung der lymphatischen Mandrachenorgane selbst existirt, ist bisher nicht ganz sieher ausgemacht. Nicht ohne Bedeutung seheint auch die Einmundung der Ausführungsgange der achosen Druschen in die Krypten des adenoiden Gewebes zu sein.

Besonders wichtige allgemein pathologische Beziehungen zum gesammten Organismus aber hat die constitutionelle Hyperplasie des lymphatischen Rachenrings, welche blos eine Theilerscheinung der sehr verbreiteten lymphatischen Constitution darstellt (vgl. die einschlagigen Darlegungen an anderer Stelle dieses Hundbuchs). Abgesehen von der Störung der Athmung (vgl. über »Mundathmung« weiter unten), der Sprache, des Schlingens, des Gehors, des Schlafes etc., drucken die vergrösserten Drusenmassen jugendlicher Individuen auf die Venen und Lymphgefässe und begünstigen das Entstehen von Entzündungen der benachbarten Schleimhäute (Pharyngitis, Otitis mit ihren Folgeerscheinungen, Rhinitis chronica, Ekzema des Naseneinganges, recidivirende Erysipele. Nasenpolypen, Conjunctivitiden, Katarrhe des Larynx und der Bronchien etc.). Nach der Pubertät entstehen leichter Angmen, Katarrhe des Nasenrachens, des Larvnx etc. Naheliegend ist ferner ein Zusammenhang der Hyperplasie des adenoiden Schlundrings mit Rhachitis, minder wahrscheinlich ein solcher mit Scrophulose (Tuberculose) oder Syphilis.

* *

Topographisch-anatomisch wird die Pars oralis pharyngis, deren Wand nirgends an Skelettheile angewachsen und deshalb frei beweglich ist, als begrenzt bezeichnet durch eine vordere, wie schon erwähnt, von der Zungenwurzel gebildete Wand, durch zwei Seitenwände und die Hinterwand. Eine Abgrenzung nach oben ergibt das Gaumensegel (bei seiner stärkst horizontalen Stellung). Als untere Grenze gilt eine Horizontalebene durch den Körper des Zungenbeins. Die Seitenwände erscheinen durch die Arcus pharyngopalatini eingenommen. Diese Vorsprünge machen die Lichtung der Pars oralis auf dem Querschnitt im leeren Zustand sanduhrformig, vor und hinter dem Arcus erweitert sich das Lumen. Untersucht man den weichen Gaumen, wie er sich bei offenem Munde, in welchem die Zunge möglichst tief gelagert ist, darstellt, dann sieht man eine deutlich gewölbte und beständig in Bewegung befindliche (bald gehobene, bald herabsinkende) Platte. Dabei lässt sich der freie Rand bald gut übersehen, bald verschwindet er wieder

theilweise oder ganz hinter dem Zungengrund. Bisweilen sieht man am Gaumensegel (und ebenso an der hinteren Pharynxwand) Pulsationen. Als auffallendster Theil stellt sich das sehr wechselnd gebildete, conisch, cylindrisch oder rundlich erscheinende Zäpfehen dar. Dessen Form wechselt übrigens auch noch mit dem Contractionszustand der Uvulamusculatur. Der Arcus palatoglossus springt als wulstähnliche Falte auf der gewölbten Mundhöhlenseite des weichen Gaumens vor; er bildet blos eine Falte aus der Fläche des hinteren Gaumenbogens. Normalerweise sind weicher Gaumen und Bogen ganz symmetrisch, die Arcus sind gleichförmig geschwungen, das Zäpfchen steht median. Auffällige Asymmetrien konnen hier nicht als etwas Normales gelten. Aber die abnorme Stellung des Zäpfchens ist deshalb noch kein entscheidendes Kriterium für Gaumensegellähmung. Die Länge des Gaumensegels, ober dem Zäpschen gemessen, beträgt 2-3 cm, in der Medianebene ist sie 4-45 cm. Bei jüngeren Kindern ist die Uvula klein, der vordere Gaumenbogen wenig entwickelt. Im Alter wird das Zapfehen voluminös. Will man im gegebenen Falle genauer das Verhältniss der Länge des Zäpfehens zu dem Gaumenbogen hin untersuchen, so lässt man zunächst den Athem ruhig anhalten, dann contrahirt sich die Uvula; wird eine Scala gesungen, erkennt man die Kraft ihrer Contraction; lässt man durch die Nase athmen, geräth das Zäpschen in grösste Erschlaffung. Beiläufig erwähnt sei die gespaltene Uvula als Degenerationszeichen.

Die Nische zwischen den beiden Gaumenbögen enthält die Tonsillen. In der Norm erscheint jede Tonsille als ein fast ebenes, nur wenig über die Schleimhautfläche prominirendes, durchlöchertes Feld. Häufiger, allerdings frei sichtbar, kann die Mandel auch durch den vorspringenden vorderen Gaumenbogen verdeckt sein. Bei Würgebewegung, wobei sich die hinteren Gaumenbogen verbreitern, während die vorderen erschlaffen, werden die Tonsillen nach vorn rotirt und deren sonst mehr medianwarts gestellte treie Fläche stellt sich besser übersehbar ein; gleichzeitig wird die Prominenz etwas stärker. Auch erkennt man dann, dass der Buckel grösser ist als die löcherige Platte. Durch willkürliches Senken der Zunge oder durch Herabdrücken derselben mittels des Spatels kann man sich gleichfalls das Organ leichter übersehbar machen. Wirklich normale« Mandeln bei Erwachsenen sind beinahe seltener, als pathologisch vergrösserte, mehr oder weniger zwischen den Gaumenbögen hervorragende Tonsillen. Die Löcher der siehförmigen Platte erscheinen entweder rund oder länglich geschlitzt. Bisweilen finden sich beinahe 20 Oeffnungen, in anderen Fällen wiederum zeigt sich blos eine lacunäre Oeffnung. Auch im Innern sind die Mandeln verschieden gebaut, sie enthalten taschenförmige Hohlräume oder zusammenhängende labyrinthartige Krypten oder kleine, an die erwähnte grössere lacunäre Oeffnung

sich anschliessende Säckchen. Alle diese Hohlräume können zu Bruttaschen für infectiöse Keime werden. Der oberhalb der Mandeln übrig bleibende Theil der ursprünglichen Sinus tonsillares heisst Fossa supratousillaris. Die Tonsille kann aber auch die Bucht vollständig ausfüllen.

Die Zunge erscheint, soweit sie die Vorderwand des Pharynx bildet (Zungengrund), von Höckerchen besetzt, welche den Balgdrüsen entsprechen (Tonsilla lingualis). Ausserdem ist die Zungenwurzel von einer ausgedehnten Gruppe acinöser Drüsen eingenommen. Athmet man ruhig bei geschlossenem Munde, liegt das Gaumensegel ohne Bewegung auf dem Zungengrund. Beim Schlingen, Sprechen, Singen, Blasen, Saugen, Auswerfen von Schleim erfolgen charakteristische Bewegungen. Auf Querschnitten durch gefrorene Leichen erscheint der Zungenrücken in Form einer tiefen medianen Furche gekerbt. Braun hat diese Furche, welche die hinter den Arcus pharyngopalatini befindliche Rinne zu einem Canal erganzt, als Sulcus respiratorius linguae bezeichnet, da sie wohl dem Durchgange der Athmungsluft dient.

* *

Die Pharynxmucosa steht mit der Mundhöhle, dem Kehlkopf, der Speiseröhre, der Tuba Eustachii und der Nase in continuirlichem Zusammenhang. Demgemäss finden sich auch an verschiedenen Steilen abweichende Bauverhältnisse. Die Mucosa im Nasenrachenraum ist schon fürs blosse Auge röther und drüsenreicher als die der Pars oralis. Hauptsächlich aber kennzeichnet sich das unterschiedliche Verhalten im Epithelüberzug der Schleimhaut. Die Begrenzung der differenten Epithelien des Pharynx stellt sich entweder scharf oder durch Uebergangsformen vermittelt dar.

Die dunne Tunica propria der Schleimhaut der eigentlichen Pars oralis pharyngis ist papillenarm und grenzt sieh nicht scharf gegen die Submucosa ab. Im Stroma der Membr, proprin und besonders in den tiefen Lagen der Schleimhaut sind die Bindegewebsfasern auch regellos durcheinander geflochten, aber das Gewebe erscheint nicht so reticulär wie im Nasenrachenraum, Die Zahl der Bindegewebsfasern ist grosser, dieselben sind dichter gewirkt. Lenkocyten sind nur sparsam eingelagert. Dagegen finden sich reichlich elastische Fasern vor. Das geschichtete Platteneputhel von abnlichem Aufbau und derselben Starke wie im Cavum oris) beginnt in der Hohe des oberen Randes des M. constrictor pharyngis superior. An den Seitenwanden des Pharynx hegen, hinten vom Arcus pharyngopalatinus, zublreiche Schleimdrusen, die in der Nähe des Kehlkopfes abnehmen. In der hinteren Wand sind diese Drüsen gleichfalls sparlich. Beim Erwachsenen besitzt die Mucosa an der vorderen (und hinteren) Fläche der I vula und des Gaumens ein geschichtetes Pflasterepithel, welches der Tiefe nach in zwei Schichten getrennt ist. In der unteren Schicht sind die Zellen bleiner als in der oberen. In das geschichtete Plattenepithel der Mundhohlenfluche der Schleimbaut sind hie und da Schmeekbecher eingelagert. Besonders das Gewebe der Mucosa des weichen Gaumens enthalt neben Bindegewehsbundeln auch eine grossere Menge von elastischen Netzen, sowie feinere oder breitere, geschlungene, elastische

Fasern. Die Bindegewebsbündel stellt E. Klein hier in drei Richtungen verlaufend dar. Erstens gibt es solche, welche zumeist nach aussen gelegen quer horizontal, zweitens solche, die lengitudinal verlaufen. Diese beiden Arten bilden den Filz der Masosa. Drittens gibt es noch solche, welche, aus der Schleimhaut sich abzweigend, schrag gegen die Tiefe verlaufen, um in die Mucosa der entgegengesetzten Seite einzugehen. Diese letzteren bilden untereinander im Innern des weichen Gaumens und des Zapichens das lockere Maschenwerk des submucisen Gewebes, das, wie uberall, auch hier eine weehselnde Menge von elustischen Fasern, grossere Bindegewebszellen, Blutkorperchen, sowie zahlreiche Gefasse und Nerven einschliesst. Von der Oberflache der Schleimhaut ragen beim Erwachsenen am weichen Gaumen und am Zäpfeken cylindrische oder kegelformige, oben abgerundete Papillen ins Epithel hinein. An der Uvula sind diesell en bedeutend zahlreicher als am weichen Gaumen. Die Schleimhaut des letzteren zeigt starken Gesasreichthum. Unter dem Epithel, sowie in den tieseren Lagen der Musesa sind nebst relativ machtigen, sehr dunnwandigen Blutgefassen zahlreiche Lymphbahnen. Die Zahl der Nervenstammehen ist an der vorderen Flache des weichen Gaumens grosser als an der hinteren. Die acinösen Schleundrusen des weichen Gaumens liegen im submucosen Gewebe. Sie sind versehieden gross, die grossten finden sich in der Uvula Szontagh zählte davon an der vorderen Fläche des weichen Gaumens 100, an der hinteren 40, an der Uvula 12. Die Ausführungsgänge sind nach E. Klein in Weite, Auskleidung und Verhaufsrichtung verschieden. An der hinteren Flache des Zäpfehens (von Erwachsenen) finden sieh Ausführungsgänge, welche an der Mundung breiter werden, an der oberen und unteren Fläche des weichen Gauuens aber ist das Verhältniss umgekehrt. Der Verlauf ist gewohnlich nicht geradhnig Meist verlaufen die Gange, nachdem sie alle Nebenausführungsgange aufgenommen, un innersten Theile der Mucosa senkrecht gegen das Epithel, biegen darauf unter einem rechten Winkel nach abwarts and streben in schiefer Richtung gegen die Epitheloberflache. Das auskleidende Epithel ist meist ein einfaches Cylinderepithel. Selten finden sich unter den cylindrigen Epithelien noch eine bis zwei Schichten kleiner, runder Zellen. An der hinteren Flache des weichen Gaumens zeigen die Ausführungsgange einzelner Drüsen auch beim Erwaensenen (in nicht grosser Entfernung von der Epitheloberflache) noch flummerndes Cylinderepithel. Das geschichtete Pflasterepithel der Oberfläche lässt sich in einzelnen Fällen auch eine kurze Strecke als Auskleidung der Brusenausführung-gange verfolgen. Viele dieser Ausführungsgange sind von einem Gewebe eingehullt, welches dieht mit lymphoiden Zellen infiltrirt ist. Im Ganmen des Erwachsenen kommt auch relativ viel Fettgewebe von. Die grosste Menge findet sich zwischen den Bündeln des M thyreopalatinus und des Levator veh palati. Constant findet sich auch Fettgewebe zwischen den Drüschen, sowie noch an verschiedenen Stellen der Schleimhaut. Die Areus glosso- und phacyngopalatini zeigen keinen anderen Bau als die Schleimhaut des weichen Gaumens Epithel, Papillen und Schleimhautgewebe verhalten sich fast identisch. Das elastische Gewebe in Form von Netzen ist nach Klein in der Schleinhant der Bögen stark vertreten. Die Drusen nehmen nach abwarts an Zahl und Grösse ab. Sie sind (beim Erwachsenen) hier chenso gross wie in der Uvula und erscheinen zu einer Schieht versanigt, welche durch aparliches. lockeres, die Lappehen und Acini umgrenzendes fettzelbenhaltiges Bindegewebe unterbrochen ist. Das Gewebe der Schleimhaut erscheint besonders bautig gegen den freien Rand der Falte in grosserer oder geringerer Ansdehnung mit Lymphzellen infiltrirt. Diese infiltrirten Stellen besitzen keine scharfe Begrenzung, sie gehen allmülig in die Umgebung über Das Epithel im Bereiche der Tonsillen ist ein wenig mächtiges, geschichtetes Pflasterepithel. Die Papillen erscheinen hier grosstentheils verstrichen. Im aubmucosen Gewebe finden sich auch hier aemose Drüsen.

Sehr complicitt ist die Anordnung und der Verlauf der Muskeln im weichen Gaumen. Die einzelnen Muskeln sind nicht isoliet, sondern stehen mit der Musculatur der Zunge und des Pharynx in directer Verbindung. Die Gaumenbögen stellen frei in die Mundhöhle hinein vorspringende Muskelplatten dar. Auch die Tuben erhalten ihre Fasern von den zum Gaumen gehörigen Muskeln. Die Drüsen kommen vielfach zwischen Muskelbündel zu liegen, können also durch deren Contraction entleert werden.

Die Musculatur des weichen Gaumens enthält zunächst eine Gruppe von Muskeln, die als Heber des weichen Ganmens und als Erweiterer des Lathmus faneium fungaren. Diese Gruppe wird gebildet: 1. Vom M. petrostaphylinus, levator veli palati. Derselbe geht von der unteren Felsenbeinfluche und dem Knorpel der Tuba Eustagen zur Mittellinie des Zapfehens. Beide gleichnamigen Muskeln bilden eine contractile Schleife, welche den Gaumen hebt und spannt. Der motorische Nerv des M tevator stammit aus dem Plevus pharyngeus. 2. Vom M. sphenostaphylinus (tensor veli palati), ein platter Muskel, der von der Spina angularis des Keilbeins und dem Knorpe, der Tuba entspringt, mit breiter Endschne den Hamulus pterygordens umgreift und mit dem gleichnamigen der anderen Seite die breite Aponeurose des weichen Gaumens tildet. Bei seiner Contraction führt der Müskel am Gaumen wohl kaum eine nennenswerthe Bewegung aus; er fixirt hauptsächlich die Gaumenmembran, die selbst wieder als Ursprungsort für zahlreiche Muskelbindel dient. Der Muskel fungirt auch als Inlatator tubae Eustachii. Innervation: N. pterygoideus internus. 3. Voin M. palato staphylinus (levator uvulae), ausnahmsweise, inden beide gleichnamigen Miskeln zusammenfliessen: M. azygos uvulae. Am hinteren Nasenstachel befestigt, reicht derselbe in der Mittellinie des Zaptehens bis zu dessen Spitze. Seine Wirkung krümmt dee Usula aufwarts. Die Innervation geschicht vom Plexus pharyngens aus.

Die andere Gruppe bilden die Antagonisten der zur ersteren gehörigen Muskeln:

1. M. glossostaphylinus (palatoglossus) Liegt auf jeder Seite im Gaumenzungenbogen, verschmilzt im weichen Gaumen bogenbirmig mit dem der anderen Seite, kommt vom Zungenrade (M. styloglossus) und vom M. transversus linguae. Beide gleichnamigen formiren eine Art Kreismuskel, Function. Constrictor isthmi fauclum, Innervation: Vom Pievus pharyngeus. 2. M. pharyngopalatinus, hogt beiderseits im Gaumenrachenbogen entspringt an der Aponeurose des M. tensor palati geht zum hinteren Itande des Schifdknorpels und zur Musculatur der hinteren Pharynxwand. Einen gesondert entspringenden Kopf bildet der M. salpingopharyngeus. Innervation. Vom Plexus pharyngeus.

Die antagonistische Wirkung der Mm. pharyngopalatini in Verbindung mit den Mm glossopalatini gegenüber den Levatores veh palati besteht darin, beizutragen, die mehr winklige Form des Gaumensegels beim Sprechen zu tilden, indem sie die hintere Halfte desselben in mehr senkrechter Richtung erhalten, während die Gaumenbeber die vordore Halfte in mehr wagrechte Richtung versetzen. Beide, Mm. pharyngound glossopalatini, ziehen das gehobene Gaumensegel wieder herab, die Mm. glossopalatini gleichzeitig vor, und helfen so wieder die Gaumenklappe offinen. Leber die seitliche Näherung der Schlondwande gegen die Mittellinie vergleiche unten.

Die Gaumenbewegungen beim Sprechen (Singen) und Saugen sind (meist) willkürliche. Schlucken (und ebenso Würgen, Niesen) sind dagegen Reflexwirkungen. Fangen wir auch willkürlich an, eine Schluckbewegung zu machen, können wir ihren Ablauf durch den Rachen doch nicht mehr hemmen; ohne Einfluss des Willens wird der Vorgang vollendet. Seine Fortführung ist nicht einmal von den Erregungen abhängig, welche der weitergebrachte Bissen in der Mucosa hervorruft. Zu den Nervenstämmen, die bei Reizung Schluckbewegungen bewirken, gehört der N. laryngeus superior (Bidder), der periphere und centrale Stumpf des N. recurrens (Lüscher) (?), der R. supramaxillaris N. trigemini, der N. glossopharyngeus (W. Einthoven). Das Schluckcentrum liegt im Boden des vierten Ventrikels, Dasselbe übt hemmende Erregungen auf andere Centren der Med. oblongata aus.

Besonders Réthi hat sich das Verdienst des Nachweises erworben. dass der Gaumen, beziehungsweise der Levator veil palati durch die R. pharyngei des N. vagus innervirt wird. An dieser Stelle ist diessbezüglich zunächst blos zu betonen, dass weder anatomische Befunde noch physiologische Experimente einen Beleg dafür zu erbringen vermögen, es erhalte der Levator motorische Elemente vom Facialis. Früher waren Angaben, nach welchen der Levator nichts mit dem N. facialis zu thun habe, und dass die motorischen Fasern desselben vom Vagus herstammen, nur vereinzelt dagestanden. Man glaubte zumeist an eine Abhängigkeit des Velum ausschliesslich vom Facialis oder man dachte wohl auch an eine doppelte Veluminnervation (N. facialis und vagus). Dagegen hatte Volkmann Versuche an frisch geschlachteten Thieren gemacht und gefunden, dass der weiche Gaumen vom Gesichtsnerven nicht bewegt wird, dass dagegen Bewegungen im L. palati mollis bei Reizung der Vaguswurzeln entstehen. Ebensowenig hatte Hein bei seinen an geköpften Thieren vorgenommenen Versuchen durch Reizung des N. facialis Bewegung im Gaumensegel erzielen gekount; hingegen trat dieselbe stets bei Reizung der Vaguswurzel auf. Auch nach Zerstorung des Felsenbeinnerven erfolgten die Bewegungen der Muskeln stets bei Reizung des 10. und 11. Nerven. Beevor-Horsley geben gleichfalls an, beim Affen durch Reizung des Accessorius sowohl innerhalb der Schädelhöhle als nach dem Austritt dieses Nerven aus dem Cranium Contractionen des Levator erzielt zu haben. Endlich hat Réthi an lebenden Kaninchen, Hunden, Katzen und Affen sicher nachgewiesen, dass der Facialisstamm niemals motorische Fäden zum Gaumensegel sendet, dass dieselben vielmehr in den Vaguswurzeln enthalten sind. Réthi konnte die motorischen Fasern des Levator von der Vaguswurzel bis zum Velum, und zwar in ihrem Verlaufe an der Seitenwand des Rachens, hinter der Mandel, hinauf bis ober dieselbe verfolgen Er betrachtet die Levatorsasern, welche mit dem mittleren Wurzelbündel aus der Medulla oblongata treten, als Vagus- und nicht als Accessoriuselemente; mit Holl sieht er den R. internus des Accessorius für einen Hirnnerven

au, oder vielmehr für einen Theil des Vagus, da seine Ursprungsfasern identisch sind mit denen des Vagus.

Der Tensor palati mollis wird nach übereinstimmender Ansicht der meisten Anatomen und Physiologen vom N. trigeminus, beziehungsweise von dessen motorischer Wurzel versorgt. Réthi konnte sich bei Reizung des Trigeminus lebender Versuchsthiere, nachdem er die sehnige Ausbreitung des Tensor freigelegt und die Retraction derselben festgestellt hatte, davon überzeugen, dass es sich hiebei um Contraction dieses Muskels handelt.

Der Nervus glossopharyngeus, welcher aus seinem R. lingualis teine Aeste an den Gaumen abgibt, versorgt denselben mit Geschmackstasern, welche in den Geschmacksknospen endigen, die über das Velum zerstreut sind.

* *

Neben den Zähnen der wichtigste Bestandtheil der Mundhöhle im engeren Wortsinne — das heisst also des Raumes, welcher vorne von den Lippen, seitlich von der Wangenschleimhaut, oben vom harten Gaumen und unten vom Musculus mylohyoideus begrenzt wird. (eine hintere Grenze des Cavum oris gibt es strenggenommen nicht) — ist das Bewegungsorgan desselben, die Zunge, welche die geschlossene Mundhöhle vollständig ausfüllt und mit ihrer Basis den Kehldeckel berührt. Wird der Mund geöffnet, kann nur ein Theil des Rückens der Zunge gesehen werden. Selbst wenn man die Zunge hervorstrecken lässt, bleibt ein gegen den Kehldeckel hin abfallender Rest des Zungenrückens verborgen.

An der vorgestreckten Zunge erkennt man leicht das eventuelle Vorhandensein einer interessanten angeborenen Anomalie ihrer Oberfläche, welche früher (seit Wunderlich) mit Unrecht Glossitis dissecans genannt wurde. Grünwald hat an Stelle dieses Namens die zutreffendere Bezeichnung Lingua dissecata gesetzt. Bei dieser Anomalie hat die Zungenoberfläche eine durch tiefe, schräge oder längsverlaufende Furchen unregelmässige Gestalt angenommen. Diese Zungenfurchen werden im Falle einer Erkrankung der Mundhöhle gern der Hauptsitz der localen Processe (Rhagaden, Ulcera). Der Lingua dissecata steht die Varietät der ganz glatten und teigig aussehenden Zunge gegenüber.

Ferner sieht man, als häutiges Resultat des Druckes der Zähne auf die Zunge, Einkerbungen des Zungenrückens. Bei zeitweiliger Schwellung des Organes erscheint sein Rand geradezu festonartig markirt, beim Abschwellen der Zunge verschwindet dann auch die Kerbung wieder. Diese Formveränderung. • Indentation •, hat keine andere Bedeutung, als dass sie die Schwellung beweist.

Ohne fortschreitender Ulceration verfallen zu sein, kann ferner die Zunge gutartige Excoriationen besitzen, welche durch verschiedene

Ursachen bedingt werden können. Die Oberfläche bleibt an solchen Stellen eine weiche, das Epithel ist theilweise oder völlig defect, die Papillen fehlen daselbst, die Zunge ist röther als normal und die wunde Partie ist gut abgrenzbar, obwohl keine Vertiefung besteht. Das Gemeinsame der anscheinend verschiedenen Veranlassungen ist in leichten Traumen gegeben.

Die seitlichen Flächen der Zunge macht man sich einfach zugünglich, indem man dieselbe mit den Fingern zur Seite drückt. Um die Regio sublingualis zu überblicken, lässt man die Zunge heben.

Die pathologisch geschwollene Zunge drückt das Velum an die hintere Pharynxwand, die Epiglottis auf den Aditus laryngis; die (in der Narkose) zurückgesunkene Zunge drückt ebenfalls den Kehldeckel zu. Für Untersuchungs- und für operative Zwecke lässt sich das dehnbare Organ weit aus dem Munde hervorziehen.

Die Schleimhaut, welche die Seitenflache der Zunge und die untere Fläche der Spitze bedeckt, gleicht derjenigen der Schleimhaut der übrigen Mundhohle. Sie ist daselbst dunn, glatt und nur lose mit dem Fleische verbunden. Der Zungenrücken dagegen erscheint wegen der frei hervorragenden Papillen der dieken Schleimhaut rauh und die rothe Schleimhautfarbe wird wegen der in der dicken Lage Plattenepithels ablaufenden Verhornungsprocesse eine mehr oder weniger deutlich graue. Die Papillen des Zungenrückens unterscheidet man bekanntlich in Papillae filiformes, fungiformes und vallatae und in die Papilla foliata. Die Papillae filiformes finden sich am reichlichsten in der Mitte der Zunge nach hinten. Die fungiformes nehmen nach den Rändern der Zunge an Zahl zu, besonders gegen die Spitze hin. Auf dem Rücken finden sie sich eingestreut zwischen den filiformes. Sie kennzeichnen sich durch ein lebhafteres Roth. Die Papillae vallatae vereinigen sich am hinteren Rücken der (hervorgezogenen) Zunge zu einer V-Figur. Ihre normale Zahl (7-15) kann durch Theilung einzelner Papillen sich vermehren. Sonst sind dieselben der Lage und Ausbildung nach die constantesten. Die anderen Papillen schwanken viel mehr, und danach erscheint die Zunge zottig oder glätter. Hinter den Papillae vallatae beginnt der schon den Pharynx angehörende papillenlose und mit Balgdrüsen besetzte Zungengrund.

* *

Das Foramen coecum ist entwicklungsgeschichtlich ein Theil des mittleren Schilddruschlappens, und dieser wieder stellt eine Epithelausstulpung der vorderen Schlundwand in der Medianlinie entsprechend der Gegend des zweiten Schlundbogens dar Es liegt unmittelbar hinter der mittelsten und hintersten Papilla circumvallata in der Mittellinie an der erwahnten Grenze des mit Papillen und des mit Balgdrusen besetzten Theiles der Zunge Ganz genau genommen bilden die Papillae eireumvallatae nicht die Grenze zwischen Warzel und Korper der Zunge. Zwischen ühnen und der

Grenze liegt eine etwa 5 mm breite Zine, welche durch ihren Papitlengebalt (Papitlae filtermes, auch wohl fungiformes) sich zum Zungenrucken gehorig ausweist. Der Convergenzpunkt der beiden lateralen Zeilen der Papillae vallatae fallt nicht ins Foramen coccum, sondern etwas nach vorn davon. Die nuttelste Papille tritt allerdings scheinbar oft aus dem Foramen hervor, dann hat sie aber ursprunglich vor dem Loch gestanden und ist erst nachtraglich in die Grube einlezogen worden. Der mittlere Lappen der Schilddrüsenanlage lässt den Ductus thyreoglossus in die Zunge munden. der sich im embryonalen Leben långere Zeit erhalt, er obliterirt aber spater, wenn sich Schilddrase und Zange entfernen, die Reste bilden nach der Schilddrase zu der Ductus thyrepideus, in der Zungensubstanz die sogenannten Glandulae supra- und prachypideue, an der Mondung des Ganges des Foramen coccum. Kleinere Foramina findet man häutiger als grosse. Ein eigentliches Foramen fehlt etwa in der Hälfte der Fälle, Mit steigendem Alter bildet es sich nicht stacker zurück. Seine mittlere Tiefe betragt etwa 5 mm. Die Frage nach den eventuellen Functionen des Foramen coccum ist nicht zu beantworten. Auch ob auf fruheren Entwicklungsstufen der Ductus (und überhaupt die Anlage der Gl. thyreoidea) eine Bedeutung hat, ist nicht bestuumt zu sagen. Eine Lesondere Rolle für das Zustandekommen von Infecten (Anhaufung von Mikroorganismen) spielt das Foramen coccum gewiss nicht. Dagegen gibt es cystische Geschwülste der Zunge, welche aus abgesehnurten Stäcken des Foramen cocman (des D. thyreoglossus) hervorgehen. In das Foramen coecum einmundende Schleimdrusen sind nicht gefunden worden.

* *

Das Epithel der oberen (auch der unteren, Zungenfläche ist geschichtetes Pflastererithel. An den fadenformigen Papillen der Zunge (der Erwachsenen) sind die Pflusterzellen dachziegelformig übereinander gelagert und mit Fortsatzen versehen, welche über die Papillen frei hinausragen. Die obersten abgeplatteten, verhärteten Zellen bilden manchmal über die seeundaren Papillen hinausragende solide Haare. Die Papillen bestehen aus einem dichten Gerüste verflochtener Fibrillen. Die Mucosa des Zungenruckens ist mit den darunter befindlichen Miskeln inniger vereinigt, als es am Zungengrunde der Fall ist. Ihre Banelemente sind die gleichen, wie an anderen Stellen der Mundhohle. Bindegewebsfasern zu Bundeln vereinigt, sowie ein dichtes Maschenwerk. welches mit dem tieferen Bindegewebe durch Dissepimente verbunden erscheint. Im Epithel der Seitenfläche der Papiliae vallatae an der Peripherie des Walles, weiters in den Papillae fungiformes und in den Leisten der Papillae foliatae sind die Endapparate des Geschmacksnerven (Geschmacksknospen) eingebettet. Schleimdrusen kommen besonders am Rande der Zunge vor. Constant ist hier eine mittlere und eine hintere Gruppe, deren Mundungen sich dicht am Rande, seltener am Boden der Mundboble finden.

Nuhn's Namen führt eine in der Zungenspitze unter der Schleimhaut und einer Schiehte longitudinaler Muskelfasern gelegene paarige Druse, welche durch einige (5) Geffnungen an der unteren Flache der Zungenspitze ausmandet.

Die oberste Schieht der Zungenwurze) wird von mehrfachen Lagen grosser Epithelzeilen gebildet, die den Pflasterepithehen der übrigen Mundhohle vollig gleichen. Die darunterliegende Schleimhaut besitzt eine relativ grosse Zahl einfacher kleiner Papillen. Wahrend der vordere Theil der Zungenschleinhaut ein eigentlich submucoses tewebe gar nicht hat und die Macosa durch derties Bindegewelle mit der Museulatur rechinden wird, ist hier eine lockere Submacosa vorhanden. Die Schleimhaut ist in Peige dessen leicht vom Muskel abzuschälen. Eine mächtige Lage Lillen die Schleimdrusen der Zungenwurzel, sie erstreiken sich bis tief in die Museulatur Unein, Die Ausführungsgange dieser mucösen Drusen sind von den Enden des Museulus genio-

glossus durchsetzt, die Länge der Gänge beträgt über 5 mm. Sie münden, trichterförmig erweitert, meist in die Krypten der Bulge ein. In der Gegend der Papillae erreumvallatae öffnen sie sich zwischen den Papillen eelbststandig und in den Furchen, welche die umwaliten Papillen umgeben. Die einfachen Balgdrüsen der Zungenwurzel liegen nach Kölliker als eine fast zusammenhangende Schicht von den Papillae vallatae bis zur Epiglettis, und von einer Gaumenmandel zur andern über den Schleimdrusen unmittelbar unter der Mucosa, Ihre Lage ist so oberflächlich, dass die einzelnen Drüsen hügelartige Erhebungen der Schleimhaut formiren, Jeder Balg stellt eine rundliche Masse dar, welche unter der hier dunnen Schleimhaut in der Submucosa eingebettet erscheint. An der Oberfläche befindet sieh eine relativ weite Oeffnung, die in eine trichterformige Höhle im Balg führt (Krypte). In derselben findet sieh gewöhnlich Schleim. Aussen hat die Balgdrüse eine dieke Kapsel. Ihre Krypte wird von einer Partsetzung der Mundhöhlenschleimhaut mit Papillen und Epithel ausgekleidet. Zwischen beiden finden sich eine gewisse Anzahl von Follikeln.

Man hat durchschnittlich vier Drüsen auf 1 cm² Zungenwurzel Erwachsener und 10 Drüsen auf 1 cm² Zungenwurzel junger Kinder gezählt. Doch ist die Zahl der Drüsen unter sonst vergleichbaren Bedingungen eine ausserordentlich schwankende. Wichtig ist auch, dass wir an Stellen, wo mit blossem Auge Drüsen nicht sichtbar sind, mikroskopisch oft reichlich adenoides Gewebe nachweisen können.

* *

Lässt man die Zungenspitze emporheben, fällt in der so zugängig gewordenen Sublingualregion die gespannte mediane Schleimhautfalte des Frenulum linguae auf. An der Stelle, wo die starke Spannung des Frenulum ihr Ende hat, finden sich als kleine Hervorragungen die Carunculae salivales, die auf ihrer Spitze die nadelstichähnlichen Poren des Ductus Whartonianus (submaxillaris) tragen. Die Speichelkarunkeln werden als das mediane Ende einer leistenähnlichen Hervorragung des Mundbodens, seitlich zwischen Zunge und Zähnen, entsprechend der hier dicht unter der Mucosa gelegenen Gl. sublingualis, beschrieben. Die Ductus dieser letzteren münden auf diesen Schleimhautwülsten mit sichtbaren Oeffnungen, bald in grösserer Zahl (Ductus Riviniani), bald, wenn sich die Günge der Sublingualdrüse zu einem grösseren Canal sammeln (D. Bartholinianus), in geringerer. Der D. sublingualis kann auch in den D. submaxillaris münden, beziehungsweise mit diesem bis zur Karunkel laufen. Vor den Speichelkarunkeln liegt verborgen unmittelbar auf dem Periost des Unterkiefers unterhalb des Halses der mittleren Schneidezähne die Glandula incisiva. An der unteren Zungenfläche ragen die Schleimhautpapillen nur bis etwa zur halben Höhe des Epithels in dieses hinein. Das Epithel ist auch hier ein geschichtetes Pflasterepithel. Die Mucosa ist zart, mit der Unterlage nur locker verbunden. In der Ruhestellung der Zunge begrenzt die diaphragmahhnlich zwischen Kiefer

und diesem Organ ausgespannte Schleimhaut einen engen Spalt, den Sulcus alveolo-lingualis.

* *

Die Muskelmasse, welche hauptsächlich die Zungensubstanz bildet und deren Form bestimmt, besteht aus extraglossalen und aus intraglossalen Muskeln. Zu den ersteren gehören:

- 1. Der M. styloglossus, welcher am Processus styloideus und am Lig. stylomaxillare entspringt und am Seitenrunde der Zunge im Zungenfleisch inserirt, (Er gilt einseitig wirkend als Seitwärtszieher, doppelseitig wirkend als Ruckwärtszieher.)
- 2. Die Mm. byoglossus und chendroglossus, die vom oberen Rand der Basis des grossen und kleinen Hornes des Zungenbeins zum hinteren Seitenrande der Zunge geben. (Sie werden als Herabzieher der Zunge angesehen.)
- 3. Der M. genioglossus, dessen Ursprung an der Spina mentalis interna gelegen ist, geht von unten her in das Zungenfleisch über und strahlt nach Spitze. Rucken und Wurzel der Zunge fächerformig aus. Seine Bündel vertheilen sich vorzugsweise im medianen Zungenabschnitt. (Er wird als der Herabzieher und Vorstrecker der Zunge bezeichnet.)

Als intraglossale Muskeln, deren Ursprung und Endigung ausschliesslich der Zunge angehort, werden gewohnlich angeführt:

- 1. Der M. lingualis, platter Muskelzug an der unteren Fläche der Zunge, zwischen Genio- und Styloglossus (vorne) und Genio- und Hyoglossus (hinten).
- 2. Der M transversus linguae, querverlaufende Muskelfasern, in der ganzen Ausdehnung des Septum linguae entspringend, lateral divergirend gegen den Rücken und den Rand der Zunge. In der Nune der Zungenwurzel übergehen dieselben zum Theil in die Faserung des M. palatoglossus, theils in jene des Schlundkopfes.

Die von aussen an die Zunge herantretenden Muskeln (besonders die Mm. genio- und styloglossus) lösen sich aber innerhalb der Zungensubstanz in so feine Faserbündel auf und diese durchflechten sich so innig, dass es unmöglich wird, die einzelnen Bündel nach deren makroskopisch sichtbarem Verlaufe praparatorisch bis zu ihrem Ende zu verfolgen. Der complicirte Bau der Zunge verlangt die mikroskopische Untersuchung von Serienschnitten des Organes. Hesse hat neuerdings die Binnenmusculatur der Zunge auf diese Art sehr gründlich durchforscht und ältere Kölliker'sche Angaben bestätigt und ergänzt.

Nach Hesse's und Lange's Darstellung bilden die Fasern dieser Binnenmusculatur, in drei verschiedenen Richtungen verlaufend, ein longitudinales, ein verticales und ein transversales System. Unter der Schleimhaut findet sich ein Mantel von bengsverlaufenden Fasern. Dieselben bilden an der oberen Fläche der Zunge eine nach den beiden Rändern zu dunner werdende Schieht, die zum grossten Theil vom M longitudinalis superior gebildet wird und nur nahe der Mittellinie in dem M chondroglossus von aussen her eine beträchtliche Zahl von Verstärkungsfasern erhalt. An der Zungenunterflache setzt sich die dort entwickelte Schieht von Längsfasern aus dem M. longitudinalis inferior (M. lingualis) und dem M. styloglossus zusammen. Beide Muskeln bilden im vorderen Drittel der Zunge einen gemeinsamen Bauch. Auch die Mm. genio- und hyoglossus darf man dazu rechnen, obzwar dieselben blos kurze Strecken in der Langsrichtung verlaufen. Im Innern dieses Mantels von Längsfasern

tinden sich nun senkrecht dazu aufgebaute Muskelplatten, welche zum grossten Theil frontal, in den ruckwartigen Zungenabschnitten schräg gestellt sind. Heise zahlt an der menschlichen Zunge über 200 solcher Platten. Die Halfte von ihnen (die erste, dritte, funfte etc.) besteht aus horizontal oder transversal verlaufenden Fasern, die nach dem Rucken der Zunge hin leicht concav gekroumt sind. Sie werden zum grössten Theil vom M. transversus linguae gebildet, nur im hinteren Zungenviertel hefern der M. palatoglossus und ein Theil des M. styloglossus die Bundel. Der M. styloglossus, welcher ja mit seiner Hauptmasse in der Mantelschicht der Zunge nach vorne verläuft, gibt diese Fasern, die den M. hyoglossus durchbohren, an der Stelle ab, wo er an die Zungenwurzel herantritt. Ein grosser Theil dieser Fasern läuft, ohne durch das Septum eine Unterbrechung zu erfahren, von einem Seitenrande der Zunge zum anderen. So bilden die beiden Min. styloglossi mit diesen Fasern im hinteren Viertel der Zunge Schlingen oder Schleudern, deren sehmale Enden an den Griffelfortsatzen befestigt sind, wahrend sie mit ihrer bandartigen Hauptmasse in einem transversalen Blatte verlaufen.

Die übrigen frontal stehenden Muskelplatten, die mit den soeben beschriebenen in der Reihenfolge abwechseln (die zweite, vierte, sechste u. s. f.), setzen sich aus perpendiculär verlaufenden Fasern zusammen. Sie stehen in innigster Beziehung zu den von aussen an die Zunge herantretenden Muskeln und werden fast ausschliesslich von d.esen gebildet. Im Bereiche des M genioglossus, d h, in demjenigen Drittel jeder Zungenhälfte, welches unmittelbar neben der Mittellinie liegt, sind es die Endigungen dieses Muskels, welche die perpendicularen Fasern darstellen. Weiter nach aussen werden sie vom M. longitudinalis interior oder vom M. lingualis gebildet. Seine Fasern haben einen klammerförungen Verlauf (LJ). Mit ihrem Ursprung und ihrem Ende gehoren sie dem verticalen und mit der Mitte dem longitudinalen System an. Sie entspringen im hinteren Viertel der Zunge unmittelbar unter der Schleimhaut des Zungenruckens und verlaufen zunschst in verticaler Richtung nach der Unterfläche der Zunge. Hier biegen sie nach vorn um und bilden den Muskelbauch des M. longitudinalis inferior. Aber achon an der Grenze vom hintersten und mittleren Zungenviertel krummt sich ein Theil der Fasern wieder nach aufwärts, um in verticaler Richtung nach dem Zungenrucken zurückzukehren Im weiteren Verlaufe nach vorn biegen immer mehr Fasern nach oben ab, und nur ein kleiner Theil behalt bis zur Spitze die longitudinale Richtung bei, Noch weiter nach aussen werden die verticalen Fasern vom M. styloglossus abgegeben, indem seine Fasern zum Theil mit ihrem vorderen Ende hakenformig (__i) nach oben umbiegen und sieh von der Zungenunterflache zum Zungenrücken begeben. In den hintersten zwei Dritteln der Zunge werden die perpendienlaren Fasern vom M. hyoglossus geliefert, welcher im Seitentheile der Zunge ein ahnliches Verhalten zeigt wie der M. genioglossus nahe der Mittellinie. Endlich werden an der Spitze der Zunge noch vertical verlaufende Fasern vom M. longitudinalis superior abgegeben, indem ein Theil seiner Fasern dicht unter der Schleimhaut des Zungenrackens mit nach vorne gerichteter Convexitat zur Seitenflüche der Zunge abbiegt.

Das anatomische Material allein genugt aber nicht, um die Functionen der Zunge im Einzelnen festzustellen. Einwandsfrei wäre diese physiologische Aufgabe nur so zu losen, dass man den Nervenast, welcher die Muskeln versorgt, aufsucht und, ohne die Verbindungen des Muskels mit seiner Umgebung zu lösen, durchschneidet, das periphere Ende auf ein Nadelelektrodenpaar legt und mit entsprechend sehwachen Strömen reizt.

Beim Hunde, bei dem die Anordnung der von aussen an die Zunge herantretenden Muskeln sowie der Aufbau der Zungensubstanz im Wesentlichen denjenigen des Menschen analog sind, muss man sich jedoch vielfach mit der directen Tetanisirung der Muskelbäuche begnügen, weil sich der N. hypoglossus in feinste Verzweigungen auflöst, von denen nicht immer bestimmt gesagt werden kann, ob sie einen bestimmten Muskel oder einen dicht anliegenden oder gar beide innerviren. Hinsichtlich combinister Wirkungen mehrerer Muskeln ist bei der Reihentolge, in welcher der N. hypoglossus des Hundes seine Aeste abgibt, die Auslösung von Nerven viel eher einwandsfrei möglich.

Nach F Lange, der einschlägige sorgfaltige Experimente am Hunde ausgeführt hat, ist als Vorwartsstrecker der Zunge auch fernerhin der M. genioglossus zu betrachten. Reizt man beiderseits den peripheren Theil des N. hypoglossus, welcher den M. genioglossus und die selbstandige Binnenmusculatur versorgt, wird die Zunge gerade aus dem Munde vorgestreckt. Der Muskel führt diese Bewegung vorwiegend mit denjenigen Fasern aus, welche in das hintere Zungendrittel eintreten Durchschneidet man vom Munde aus diejenigen Fasern, welche die beiden vorderen Zungendrittel versorgen, und reizt das periphere Ende des N. bypoglossus von Neuem, wird die Zunge ebenso weit vorgestreckt wie vorher. (Die gleichzeitig erregte Binnenmusculatur ist natürlich ohne Bedeutung für das Vorwärtsstrecken der Zunge)

In geringem Masse vermag auch der M. genichvordens die Zunge vorwärts zu bewegen, wenn gleichzeitig die Zunge durch die Mm. hye- und chondroglossus willkurben am Zungenbein fixirt ist.

Zurückgezogen wird die Zunge durch die Mm. hyo-, chondro- und styloglossus. Reizt man auf beiden Seiten den Theil des N. hypoglossus, welcher die Mm. stylound hyoglossus, palatoglossus und geniohyoideus innervirt, so wird die Zunge gerade nach ruckwarts gezogen. An den den genannten Muskeln (der M. palatoglossus kommt dabei nicht zur Geltung) entsprechenden Theilen fühlt sich die Zunge hart an, wahrend sie in den vorderen Partien schlaff bleibt. Durch gesonderte directe Faradisation des M. hyoglossus und des M. styloglossus überzeugt man sich, dass auch jeder einzelne dieser Muskeln im Stande ist, die Zunge zurückzuziehen.

Das Anpressen der Zunge an den Mundboden besorgt in den der Mittellinie zunächst gelegenen Theilen nach der neuerlichen Feststellung Lange's der M. genioglossus, wahrend die Seitenwand der hinteren Zungenhältte vom M. hyoglossus berabgezogen wird.

Gehoben, beziehungsweise dem harten Gaumen genühert, wird die Zunge am Araftigsten durch den vom Ram III. Nitrigemini innervirten M. mylohyoideus. Die beiden gleichnamigen Muskeln, welche an der Linea mylohyoidea des Unterkiefers entspringen und an der Vorderflache der Zungenbasis, sowie in einer medialen sehnigen Raphe inseriren, bilden im schlaffen Zustande eine mit der Concavitat nach oben gerichtete Rinne, in welcher die Zunge raht Bei der Contraction nehmen sie dagegen die Form einer horizontal ausgespannten Platte an und heben die ganze Zunge. Sind gleichzeitig die kiefer fest geschlossen, so wird die Zunge sehr energisch an den harten Gaumen angepresst. Reizt man beim Hunde die beiden Nn. mylohyoidei, so wird die Zunge bis um 2 em gehoben.

Die im Sinne eines Druckes von unten wirkenden Mm. mylohyoidei führen, wie man sieht, diejenige Bewegung aus, welche nach Kronecker und Meltzer die Zunge beim ersten Act des Schluckens machen muss.

Beim Schlingen wird der Schluck (Flüssigkeit oder breiige Masse) beliebig lange in der Mundhöhle an der Zungenwurzel gehalten und dann nach Auslösung der eigentlichen Schluckbewegung mit grosser Geschwindigkeit und hohem Drucke zum Magen geschleudert. Dieses Hinabspritzen der schluckgerechten Ingesta vom Munde zum Magen vermitteln hauptsachlich die Mm. mylohyoidei. Da die Zunge auch im Ruhezustande mit ihrem Rücken den Gaumen berührt, wird sie durch Contraction der genaunten Muskeln am Gaumen hartgedrückt, und weil zuvor die Zunge den Ausgang nach vorne abgesperrt hat, werden die unter starkem Druck stehenden Contenta nach der Oeffnung des von Zunge und Gaumen eingeschlossenen Winkels, d. h. nach hinten, gedrängt. Dies ist der erwähnte erste Schluckact. Wenn man die Mylohyoideusregion eines Menschen während des Schluckanfanges aufmerksam beobachtet, sieht man, wie diese Gegend zunächst sieh hebt, abflacht, darauf erst sich nach unten wölbt. Deutlicher wird die Abflachung, wenn man bei offenem Munde zu schlucken versucht: man sieht sie dann und kann sie mit dem angelegten Finger tasten. Wenn man mit dem Finger von der Mundhohle aus hinter den letzten Backenzuhn unterhalb der deutlich fühlbaren Linea mylohvoidea hinuntergeht, kann man nicht blos Contraction und Hebung der Mm. mylohyoidei fühlen, sondern auch sich überzeugen, dass die Zungenwurzel beim ersten Schluckact sich ebenfalls betheiligt: man nimmt wahr, dass sie ein wenig später als der M. mylohvoideus hart wird. Meltzer hat experimentell die Rolle der Mm, mylohyoidei beim Schlucken noch genauer festgestellt. Kronecker und Falk hatten sehon früher durch Versuche gezeigt. dass auch Durchtrennen (Abbinden) des N. hypoglossus das Schlucken wesentlich beeinträchtigt. Neben dem Longitudinalis linguae, der durch das Andrücken der Zunge für den Act wesentlich wird, ist noch der M. hyoglossus thatig, den man beim Schlucken sich contrahiren fühlt.

Die Einleitung zum Schlucken geschieht willkürlich, und die Art der Bewegungen, welche die Ingesta hinter die Zungenwurzel befordern, sind (je nach der Thierspecies und) mit der Art der eingenommenen Speisen sehr mannigfaltig. Beim Ansaugen hat die Zunge zumeist die Function eines Spritzenstempels (sofern dasselbe nicht, unabhängig von der Zungenbewegung, durch Erweiterung der Wandungen der Mundhöhle, Abwärtsbewegung des Unterkiefers u. dgl. geschieht).

Der eigentliche Schluckmechanismus beginnt jedoch erst, wenn durch Reizung der Rachenwand die Schluckmusculatur reflectorisch innervirt worden ist: von da ab ist der Ablauf nicht mehr willkürlich. Die reflectorische Natur der Bewegung der Mm. mylohyoidei wird schon

daraus wahrscheinlich, dass eine Zusammenziehung derselben nur beiderseits möglich ist, dass hintereinander wiederholte Versuche des «Leerschlingens» bald unmöglich werden, indem rasch der Speichel ausgeht, dass das Schlucken eines eingespeichelten Bissens oft geradezu wider unsern Willen in einem Moment erfolgt, wo es nicht erwartet wird u. s. w. Experimentell ist die Auslösung von Schluckbewegungen durch Reizung des centralen Endes vom N. laryngeus superior festgestellt (Bidder und Blumberg).

Während die Mm. mylohyoidei die Zunge nach oben und hinten drängen, ziehen nach Kronecker gleichzeitig die Mm, hvoglossi die Zungenwurzel, die in der Ruhelage nach hinten und oben gerichtet ist, nach hinten und unten. Hiedurch wird der untere Schlundraum sehneil verkleinert, die Schluckmasse, wie durch einen Spritzenstempel, unter hohen Druck gestellt und nach der Seite des geringsten Widerstandes, id est nach dem Oesophagus zu, verdrängt. Flüssige und weiche Bissen werden so durch die ganze Schluckbahn bis zur Cardia gespritzt, bevor Contractionen der Pharynx- und Oesophagusmuskeln sich geltend machen können. Natürlich müssen die Wandungen der »Spritze« dicht schliessen, beziehungsweise alle Nebenöffnungen versperrt sein. Zunächst muss die Zunge die Mundöffnung sperren. Nach Donders liegt schon die ruhende Zunge dem harten Gaumen luftdicht an fund trägt dadurch den Unterkiefer). Bei gesenkter Zunge kann man nicht schlucken (Falk). Beim Verschluss des Cavum oris von der Pars oralis pharyngis sind auch die Arcus glossopalatini betheiligt, indem sie die gehobene Zungenwurzel fest dem Gaumen anschliessen.

Die Mm. mylohyoidei sind aber nicht die einzigen Muskeln, welche die Zunge heben. Es wurde bereits angedeutet, dass man auch bei von einander entfernten Kiefern (Saugen) die Zunge in großer Ausdehnung an den Grumen aulegen kann. Singen bei breit geoffnetem Munde, das Aussprechen gewisser R und L, das Schnalzen sind noch jetagnantere Beispiele von Bewegungen, welche Muskeln hervorrufen, die im Sinne eines Zuges nach oben wirken. Die hiefur in Betracht kommenden Muskeln sind der M. palatoglossus und dogenigen Abschnitte des M. styloglossus, welche ähnlichen Verlauf zeigen.

Die seitbehen Bewegungen der Zunge bewirkt zunüchst der M. genioglossus. Sehen Schiff hat gezeigt, dass bei einseitiger Contraction dieses Muskels die Spitze der Zunge nach der entgegengesetzten Seite abbiegt. Diese Eigenschaft ist klinisch leicht in zahlreichen Frilen von eerebraler Hemplegie zu constatiren. Lange hat auch nach dieser Richtung schlagende Experimente beim Hunde ausgeführt. Als er den jeripheren Theil des N. hypozlassus, welcher den M. genioglossus und die Binnenmusenlatur der Zunge versorgt, reizte, beobachtete er kräftiges Vorschnellen der Zunge, die Spitze wurde nach der entgegengesetzten Seite abgebogen. Innerhalb der Mundhohle verlauft dabei die Zunge fast gerüdlinig. Erst da, wo das Frenulum angeheftet ist, erscheint die fast winkelige Albiegung nach der anderen Seite. Die gereizte Zungenhaltte wird ihrer ganzen Lange nach hart. Doch ist die Contraction der Binnenmusenlatur für die Abbiegung naterlich irrelevant. Werden vom Munde her diejenigen Fasern des M. gentoglossus, die in die vordere Zungenhalfte eintrefen, durchschnitten, bleibt die seitliche Abknickung der Zungenspitze bei Reizung des peripheren Theiles

des M. genioglossus aus. Diese Fusern sind also die Ursache jener Abbiegung. Bei vorgestreckter Zunge verlauft die Hauptmasse der Fasern der Mm. genioglossi strahlenformig nach hinten oben. Ein kleiner Theil der Fasern jedoch geht nach vorne; dieselben treten in das hintere Ende der Zungenspitze ein. Bet Contraction entfalten diese ein Bestreben, die Zungenspitze zurückzuziehen. Bei einseitiger Zusammenziehung nahern sie aber den Zungenrand der Mittellinte, da sie dicht neben der Mittellinie entspringen (Spina mentis), dagegen relativ weit entiernt von dieser in die Zungensubstanz eintreten und nich darin noch weiter eine divergirende Richtung beibehalten. Nach der eigentlichen Statze zu wird die seitliche Ablenkung nach etwas grosser, da nur das vordere Zungendrittel beweglich bleibt und einem einermigen Hebel vergleichbar ist. Schaff's abweichende Erklarung der Deviation der vorgestreckten Zunge bei einsettiger Hypoglossuslähmung, nach welcher der allein thatige M. genioglossus einer Seite die Zunge nach der anderen Seite zieht, indem eine Ebene, nach dem Verlaute seiner Fasern gelegt, ein rechtwinkliges Dreieck darstelle, dessen längere Kathete den inneren Fasero des Muskels, dessen Hypothenuse den ausseren Fasero desselben entspricht, welche gegen den Aussenrand der Zunge verlauten, und der zwischen diesen beiden gelegene Winkel der Ursprung des Muskels an der Kinnspitze ist, so dass bei Verkurzung des Muskels in der Richtung der Hypothenuse der Zungenaussenrand sieh der Kinnspitze, beziehungsweise der Mittellinie nahert, ist schon deshalb antechtbar, weil es sich ju hiebei nicht um eine Verschiebung der ganzen Zunge handelt.

Wird die nicht vorgestreckte Zunge innerhalb der Mundhöhle nach der Seite gebogen (Schieben der Bissen zwischen die Zahnreihen beim Kauen), geschicht dies durch die Mm. stylo-, hyo-, ehondro- und palatoglossi. Die grösste Kraft vermag dabei der M. styloglossus zu entfalten, da sein Ursprung am weitesten von der Mittellinie entfernt liegt und seine zuhlreichen Fasern mit der ganzen Unterfläche der Zunge in Verbindung treten. Vermehrte seitliche Ablenkung der Zunge, die bekanntlich so weit möglich ist, dass deren Spitze hinter dem letzten Backenzahn zu liegen kommt, resultirt aus der combinirten Action der Mm. stylo- und hyoglossis der einen und des M. genioglossus der anderen Seite. Durch gleichzeitige Contraction des Verwartsstreckers und die Rückwärtszieher gespannt und dadurch in günstigere Functionsbedingungen versetzt.

Die Zusammenziehung der selbstandigen Binnenmuskeln entzieht sieh der experimentellen Prufung, hier mussen wir uns mit Erklärungen, die sich auf die austomische Anordnung grunden, begnugen. Nach Durchschneidung beider No. hypoglosst liegt die Zunge, jedem Muskeleinfluss entzogen und ausschliesslich der Wirkung der Sehwerkraft und der Elasticitat unterworfen, sehlaff auf dem Mundhohlenboden als Platte mit grosstem Breiten- und geringstem Diekendurchmesser. Die Verschmalerung der Zunge aus dieser Cadaverstellung besorgen die transversalen Fasern. Indem sie zugleich auch den Inckendurchmesser des Organs vergrossern, machen sie aus der Zuge einen vorne zugespitzten Zapfen. Die Längsmusculatur, welche wie ein Mantel die trontal stehenden Muskelplatten umgibt, verkürzt die Zunge und macht sie indirect dicker Contrahiren sich blas die Fasern des M. longitudinalis superior, wird die Spitze der Zunge nach oben, ziehen sich ausschliesslich die Fasern des Inferior zusammen, wird die Zunge nach unten gebogen. Die Rinnen- und Loffelbildung, wobei die mittleren Partien des Zungenruckens eingesunken, die Seitenwande aber gehoben sind, kommt nur zum Theil durch active Thatigkeit der Zungenmuskeln zu Stande. Betherligt sind daran die Mm. genroglossus, styloglossus und longitudinalis superior.

* *

Wie wichtig Zunge, Gaumen und Mundhöhle überhaupt für die Stimmbildung und die Sprache sind, soll an dieser Stelle blos kurz berührt werden Die Stimme entsteht in dem eine membranose Zungenpfeise darstellenden Kehlkopf. Der oberhalb der Zungen liegende Luftcanal oberer Lacynxabschnitt. Mundrachenhohle, Nasenhöhle) sungirt als Ansatzrohr. Dieses in seiner Form sehr wechselnde Ansatzrohr wird beim Intoniren im Larynx mit angeblasen, es mischt seinen Eigenton dem Klange der Zungen bei und vermag gewisse Partialtöne derselben zu verstärken, wodurch der Stimme eine weitgehende Veränderung der Klangfarbe mitgetheilt wird. Die Weite des Ansatzrohres ist nur zum Theil willkürlich zu verändern. Zum Theil geschieht sie durch der Willkür entzogene Muskeln; insosern ist diese Leistung Gegenstand einer von Sängern und Rednern nicht zu vernachlässigenden Kunstsertigkeit. Auch alle anderen, die Configuration dieser Höhle gegebenen Falls beeinflussenden Momente erheischen bei Sängern eine gewisse Beachtung: die Eutsernung der Tonsillen bei einer Sängerin ist z. B. kein gleichgiltiger Eingriff.

Alle die Sprache umfassenden Bewegungsvorgänge geschehen im Ansatzrohre. Stets macht sich bei der Sprache eine Betheiligung des weichen Gaumens geltend. Derselbe erhebt sich, wobei sich gleichzeitig am Pharynx der später noch ausführlich zu erwähnende Passavant'sche Wulst bildet. Stärkste Hebung des Segels findet statt bei u und i, die geringste bei a. Bei l, s und beim gutturalen r geräth es in zitternde Bewegungen. Wird m und n angegeben, steht das Velum unbewegt.

Die zur Bildung speciell von Vocalen (Klänge, welche ihre Entstehung gleichzeitig dem Kehlkopf und seinem Ansatzrohre verdanken), nothwendigen Lageveränderungen der die Mundrachenhöhle erfüllenden Theile sind immer combinirte. Beim a z. B. hebt sich der Larynx etwas, die Zunge legt sich auf den Boden des Cavum oris, der Mund ist zur Trichterform weit geöffnet, u. s. w.

Die Consonanten sind Geräusche, welche nur im Ansatzrohr (in der Mundrachenhöhle) dadurch entstehen, dass der passirende Exspirationsstrom leicht bewegliche Theile, welche Verengerungen (Verschlüsse) bilden, in Schwingungen versetzt. Nach dem Orte, an welchem die Verschlüsse sich bilden, unterscheidet man die Consonanten in Lippentp. b. f. v. w), Zungen- (t, d. s. l) und Rachenlaute (k. g. ch, j). Das r kann labial, lingual und guttural hergestellt werden, die betreffenden Verschlüssstellen werden dabei in Schwingungen versetzt. Las h entsteht im Kehlkopf. Resonanten (Halbvocale) heissen Consonanten, bei denen der Mundeanal an einer Stelle wechselnd verschlössen wird, während die Nasenhöhle völlig frei ist, so dass die Luft in einem kleineren oder grösseren Theil des Cavum oris in Mitschwingungen versetzt werden kann (m. n).

Lähmung des Gaumensegels muss darnach nasales Timbre der Vocale und Erschwerung der Bildung der Consonanten mit der Articulationsstelle zwischen Zunge und weichem Gaumen verursachen. Lähmungen der Zunge erschweren insbesondere das i. Auch e und a werden wenig gut articulirbar. Erfahrungsgemass erwerben sich aber Patienten mit selbst erheblichen Zungendefecten (nach Krebsoperationen) wieder eine ganz verständliche Sprache. Ein pathologischer Zustand, bei welchem jede Absicht zu sprechen, Krampt in der Zunge zur Folge hat, wird Aphthongie genannt. Erkrankungen in der Mundrachenhöhle können auch sonst reflectorisch nervöse Sprachstörungen auslösen.

* *

Die Arterien der Zunge kommen alle aus einem einzigen Stamme, der A. linguslis. Der Lymphapparat, der Weg, auf welchem sich earemonatöse und infectiöse Processe verbreiten, beginnt, wie die Makroglossie, bei welcher oft die physiologischen Lymphraume erweitert sind, gröber, als Injectionen der normalen Zunge zeigen, in überall zwischen den Muskeln gelegenen Spaten, die sich in Lymphgefässe öffnen. Auf dem Zungenrucken findet sich ein dichtes Netz von Lymphgefässen, welches nur so weit nach hinten reicht, wie der aus dem Tuberculum impar sich entwickelnde Theil der Zungenanlage. Die für die tiefässe der vorderen Theile der Zunge bestimmten Lymphdrusen finden sich unter dem Kinntheil des l'interkiefers in der Mitte, die den Seitentheilen entsprechenden in der Gegend der til, submaxillaris.

* *

Die Inspection der Decke der Mundhöhle beim Gesunden, so weit sie vom harten Gaumen gebildet wird, ergibt eine gleichmässig blass geröthete, stellenweise von kleinen Venenästehen durchzogene Schleimhautsläche. Die Enge des Gaumens (Progennität) als Degenerationszeichen sei hier nur ganz beiläufig erwähnt (vgl. auch weiter unten Mundathmungs). Die verschieden entwickelten unregelmässigen Querleisten, welche dicht hinter den Schneidezähnen stehen, haben ebenso wie der in der Mittellinie unmittelbar hinter den Schneidezähnen befindliche Wulst der Papilla palatina kein besonderes pathologisches Interesse. Die Raphe erscheint bald mehr, bald weniger deutlich wulstförmig.

Die den harten Gaumen bedeckenden Weichtheile fühlen sich in der Norm auffallend derb an, trotzdem besonders der am Skelett scharfe Winkel zwischen der eigentlichen Decke und dem absteigenden Alveolarfortsatz beiderseits durch ein beträchtliches abgerundetes Polster ausgefüllt ist.

Zwischen der deutlich von der Unterlage abgesetzten Mucosa und dem dünnen Periost finden sich Bindegewebsplatten und Balken; in den Gewebinnschen liegen Fett und besonders in der hinteren Gaumenhalfte aeinöße Drüsen. Die Faserungsnichtung ist von den Zahnen gegen die Mitte des Palatum durum gekehrt. Am Alvediarfortsatz feh.en die Drüsen und einen halben Gentimeter vom Knechenrande hert auch das Fett nuf. Von da ab ist die Mucosa nicht mehr deutlich abgesetzt, der Bindegewebspolster besonders derb; vorne, hinter den Schneidezähnen, wo ebenfalls Drüsen fehlen, ist das

Bindezewebe ühnlich testgewebt. Die Papillen der Mucosa sind in den vorderen Partien des harten Gatmens zählreich. Ihre Lage ist gegen die Oberflache geneigt. Nach hinten in nehmen dieselben an Zahl und Hehe ab. Die Epitheisehicht ist diek und die Wocherung des Stratum eorneum so machtig, dass die Farbe der Schleimhaut dadurch ins Weisslache geändert wird und nein an der (faulen) Leiche dieses Stratum als derbes Häutehen abziehen kann. Besonders die Gegend der Erhöhungen hinter den Schneidezahnen ist auch mit Tastnervendigungen ausgestatiet (Schwierigkeit der Orientirung sensibler Eindrucke im Cavam eris bei Tragen einer Kautschukt lätte für kunstliche Zahne). Die Nerven des harten Gaumens straumen aus dem zweiten Ast des Trageninus.

Neben der Zunge sind die wichtigsten Gebilde der Mundhöhle die Zahne. Sie bilden das Grenzgebiet zwischen dem äusseren (Vestibulum oris) und dem inneren Mundraum (Cavum oris).

Das Vestibulum oris wird begrenzt von den Lippen, der Wange und dem Zahnfächerfortsatz. Hinter dem letzten Mahlzahn kann man auch bei geschlossenen Zahnreihen aus der äusseren in die eigentliche Mundhöhle gelangen. Für gewöhnlich liegt die Aussenwand des Vorhofes unmittelbar den Zähnen auf, so dass die letzteren bei Schwellung und Lockerung der Mucosa deutlich Eindrücke in die Schleimhaut machen. Lippen und Wangen sind aber so dehnbar, dass alle Theile des Vestibulum inspicirt und abgetastet werden können.

Die Wangenschleimhaut erscheint, abgesehen von der später zu beschreibenden Leiste, entsprechend der Berührungslinie der Zahnwurzeln, lebhaft roth. Bei geschlossenem Munde ist sie in viele Fältchen gelegt, die sich beim Oeffnen des Mundes glätten. Dies rührt davon her, dass die derbe Mucosa fest mit dem darunter liegenden M. buccinator verwachsen ist. Diesem Umstande ist es zu danken, dass die Schleimhaut nicht noch mehr als es oft auch schon so der Fall ist, beim Kauen zwischen die Zähne geräth. In der Gegend des zweiten oberen Mahlzahnes findet sich die Mündung des Ductus parotideus (Stenonianus). Bei einiger Uebung lässt sich die Oeffnung finden und sondiren. (Auch die Sondirung des Wharton'schen Ganges ist möglich.) Der einzige locker angehestete Theil der Vestibularschleimhaut ist die Umschlagfalte. Sie ist so dehnbar, dass man die Zahnalveolen ihrer ganzen Länge nach mit dem Finger abtasten kann.

Der mikroskopische Aufbau der Wangenschleimhaut weicht nicht auffällig von dem der Lippennincosa ab. Nur ist nach E. Klein die Anzahl der Riffzellen in den mittieren Lagen des Epithels hier bedeutend grosser. Die Form der Papillen ist untegelmassig, un der Basis broit, sind sie oft kegelformig mit aufgetriebener Spitze oder fadenformig ausgezogen. Drusen (Glandulae buccales) sind in der Wangenschleimhaut sehr selten. In der Umgebang der Mündung des D. Stenonianus munden auch die unter dem Namen Gl. molares bekinnten grosserin Druschen.

* *

An jedem Zahn unterscheidet man bekanntlich die Krone, den in der Mundhöhle sichtbaren Theil, und die im Kieferknochen eingeschlossene Wurzel. Die Oberfläche der Krone wird vom Zahnschmelz gebildet, der Ueberzug der Wurzel ist das Wurzelcement. Die Hauptmasse des Zahnes bildet das Dentin. Die Höhle im Innern des Zahnes nennt man Pulpahöhle, sie enthält die Zahnpulpa. Man unterscheidet die Kronen- und die Wurzelpulpa; der Theil der Pulpahöhle, welcher die Wurzelpulpa einschliesst, führt die Bezeichnung Wurzelcanal: dieser endet gegen die Wurzelspitze mit dem Foramen apicale. Der dem Schmelzrande nächste Theil der Wurzel heisst auch Zahnhals. Die Zahne sind in besondere Fächer (Alveolen) zwischen den beiden Wanden des Alveolarfortsatzes der Kiefer eingepasst. Die Alveolen sind durch Querleisten (Zahnscheidewände) abgetheilt. Bei den mehrwurzeligen Zähnen stehen auch noch Knochenwände zwischen den Wurzeln (Wurzelsepta).

Die 20 Zähne des Milchgebisses kommen im Laufe der ersten zwei Lebensjahre zum Durchbruch. Im sechsten Lebensjahre beginnt dann das Ausfalien der Milchzähne und (bis zum 12. oder 14. Jahre) deren Ersetztwerden durch neue. Die Wurzelresorption kunn auch eine Verspätung erfahren; einen oder mehrere Milchzähne trifft man nicht selten in einer Reihe von bleibenden Zähnen. Zählt man die Zähne des Milchgebisses nach dem Schema

und diejenigen der bleibenden in analoger Weise (jederseits bis VIII), so kann man sich hinsichtlich der zeitlichen Verhältnisse der ersten und zweiten Dentition an folgende Tabelle halten:

Zahn							Dentition. Monaten:	2. Dentition. In Jahren:
I	L.			4	÷	-	7—9	8-9
П	٠						8-10	89
III	4			*			18-20	11
IV					9	A	13-15	10
V		,					23-25	10
VI								7—8
VII				4	4		_	12
VIII		a						18-25

Dem Milchgebiss fehlen die Bicuspidaten. Die in jeder Kieferhälfte distal von den Eckzähnen stehenden grossen Milchzähne dürfen als Molares gelten. Stehengebliebene Milchzähne unterscheiden sich von bleibenden Zähnen durch ihre winzige Gestalt, durch die abgenützten Kronen und durch ein bläuliches mattes Aussehen.

Die Zähne des blerbenden Gebisses theilt man in Dentes incisivi, cuspidati (canini), bicuspidati (praemolares) und molares (multicuspidi). Die Formel für das bleibende Gebiss ist:

$$2\left(J:\frac{2}{2}, 0:\frac{1}{1}, B:\frac{2}{2}, M:\frac{3}{3}\right) = 32.$$

Die schräg nach vorn gerichtete Stellung besonders der Vorderzähne (des Unterkiefers), die sogenannte Prognathie gilt als somatisches Degenerationszeichen.

Auf aften Zahnen, besonders in der Nähe des Zahnfleischrandes und in den Zwischenraumen der Zähne, findet sich immer eine weissliche, schmierige, nicht übelriechende Masse, die sogenannte Materia alba. Am reichlichsten ist dieser »weisse Zahnbelag« vorhanden, wenn längere Zeit nicht gekaut und keine Reinigung der Zahne vorgenommen worden ist. z. B. fruh Morgens. Die Kauflächen sind aber auch dann frei von Belag. In beträchtlichen Massen sammelt sich die Materia alba, wenn (z. B. wegen Schmerzen) längere Zeit mangelhaft gekaut oder die Reinigung des Cavum oris ganz vernachlässigt wurde. Dann wird der Belag auch übelriechend und stellt die Matrix des sieh bildenden Zahnsteines dar. Neben dem Secrete der Speichel- und Schleimdrüsen finden wir in der Materia alba abgestossene Epithelzellen, Leukocyten, Bakterien, Kalkniederschlage, Speisereste, Kohlenstaub etc. In der Materia alba ist Leptothrix buccalis zuerst entdeckt worden. Ferner finden sich darin Spirillum sputigenum, Spirochaete dentium u. a. Die Ansicht, dass gerade der weisse Zahnbelag die unmittelbare Ursache der Zahncaries sei, ist unhaltbar. Er ist aber schädlich, weil er oft Kohlenhydrate, die Quelle für Säurebildung, enthält und weil er den Kitt für den Zahnstein liefert.

Unter grünem Zahnbelag versteht man eine grau- oder bräunlichgrüne dünne Auflagerung auf schlechtgepflegten Zähnen (besonders an
den Frontzähnen des Oberkiefers), die auf Wucherung chromogener
Spaltpilze am Schmelzoberhäutehen bezogen wird. Dieser Belag haftet
fest und lässt sich nur mit Bimssteinpulver oder mittels Instrumenten wegbringen.

Die Zahnpulpa ist ein gefüss- und nervenreiches Bindegewehe von besonderem Baue. Eine weiche Masse wird von zahlreichen Bindegewehssbrillen durchsetzt. Diese Pulpsfibrilten bilden keine Bündel, sondern laufen in allen möglichen Richtungen. Elastische Fasern fehlen dem Pulpagewebe. In die Grundsubstanz eingelagert sind zahlreiche spindelförmige und dendritische Bindegewebszellen, daneben sieht man Leukocyten. An der Überfliche der Pulpa findet sich die Membrana eboris, eine einfache Lage von Cylinderzellen. Die Zellen (Odontoblasten) gehen in je eine Zahnfaser (für die Zahnennalchen) über. Die Endigung der Pulpanerven ist noch nicht genugend aufgeklart, v. Ehner vermochte sich nicht zu überzeugen, ob die Nerven zwischen die Obontoblasten selbst eindringen. Nach den Erfahrungen der Dentisten ist das Zuhnbeim empfindlich. Mif dem Tode der Pulpa wird das Dentin unempfindlich.

Die Verbindung der Zahnwurzein mit den knöchernen Wanden der Alveole veranttelt die Wurzeihaut. Ihre Hauptmasse besteht aus derhen Faserbindeln, welche der elastischen Fasern entbehren; sie dringen einerseits als Sharpay sche Fasern direct in den Alveolurknochen, andererseits in dus Cement. Nur am Zahnhalse ist der Zug der Fasern horizontal gerichtet, sonst ziehen dieselben schrage, besonders gegen die Wurzelspitze zu. An der Wurzelspitze selbst und in den groben Lucken zwischen den derben Faserbindeln findet sich lockeres Bindegewebe. Dasselbe ist ziemlich zeltreich. Sowohl am Cement als an der Alveolarmündung können Osteoplasten angetroffen werden. Auch die Wurzelhaut ist reich an Gefassen und Nerven. Am Alveolarrende geht die Wurzelhaut ohne scharfe Grenze in das Periost des Alveolarfortsatzes, beziehungsweise in die Gingiva über. Vom Alveolarrende streben ahnliche fibrose Bundel aus, wie sie sieh in der Wurzelhaut finden. Dieselben bilden theils das Kolliker sehe Ligamentum eireulare, thells gehen sie direct in die Bindegewebsbindel des Zahnfleisches über.

Soweit die Gingiva die directe Fortsetzung der Wurzelhaut bildet, kann man an derselben keine eigentliche Schleinhautstructur erkeinen. Das derbe Bindegewebe behalt den gleichen Charakter wie in der Wurzelhaut bis an die Papilien. Die Papillen des Zahnfleisches stehen dicht gedrängt, sind etwa Obmus boch und von dem mehrfach geschicht den Pflasterepubel so überdeckt, dass die Epithelzellen die Vertiefungen zwischen den Papillen ausfullen und die Oberfläche glatt erscheinen lassen. Die den Zühnen selbst zugekehrte Oberfläche des Zahnfleisches ist papillenfrei; dieselbe ist noch eine kurze Streeke dem mit Schmelz bedeckten Theil des Zahnes angelegt. Das Epithel reicht, seharf abschneidend, gerade bis an den Schmelzrand. Zwischen Epithel und Schmelz existirt ein Spalt der an der Insertion des genannten Ringbandes sein Ende hat. In den Papillen in der nüchsten I mgeleing der Zahne, beziehungsweise an der Basis derselben findet sieh oft Infiltration mit Leukoeyten, v. Ebner hat hier bisweilen auch wirklich adenoides tiewebe un derbfaserigen Bindegewebe gesehen. Dort, we die Gingiva in die beiden Abdachungen der Alveolarfortsatze übergeht, wird bald die Sonderung von Periost and Schleimhaut deutlich. Das derbfaserige Gowebe setzt sich in das Periost des Kieters fort. Die darüber liegende Schleimhaut besteht aus dünnen, nuch allen Richtungen geflochtenen Bindegewebsbundeln, denen reichlich elastische Fasorn beigemengt sind. Die Paptilen an der Oberfläche der Schleimhaut sind relativ weniger entwickelt, als über dem Alveolurrand, Erst in der angrenzenden Schleimhaut finden sich auch einzelne Schleimdrüsen, welche mitunter nahe ans eigentliche Zahnfleisch herangeichen. Die Glandulae tertarieue von Serres im Zahnfleisch selbst sind Epithelhaufen, welche Reste der bei der Schmelzbildung auftretenden epithelialen Strange darstellen. Am Uebergangstheil von Alveolarporiost und Gingiva sollen sich auch Pacinische Körperchen und Endkolben vorfinden,

Das Zahnsleisch, welches den lateralen und lingualen Theil des Zahnsächerfortsatzes bedeckt, die Zahnhälse umschliesst und sich zwischen je zwei Zähnen als bogensörmige Leiste über den Alveolarfortsatz spannt, hat in der Norm eine hellsleischrothe Farbe. Mit der Bürste abgehartetes Zahnsleisch wird derber und sieht hellröther, bisweilen weisslich (rothweiss) aus.

Das die Weisheitszähne des Unterkiefers (unteren dritten Molares) umgebende Zahntleisch, sowie die hinter den letzten Mahlzähnen liegende Partie desselben, zeigt gewisse anatomische Besonderheiten, wegen welcher es öfter Schädigungen von Seiten der Zähne ausgesetzt ist und leicht des

Epithels beraubt wird. Die Weisheitszähne brechen im 18. bis 25. (30.) Lebensjahre durch. Solange dies nicht der Fall, wird die sie deckende Schleimhant bei den Kaubewegungen leicht verletzt. Auch nach dem Durchbruch erscheint nicht so selten der untere Weisheitszahn wenigstens an der hinteren Hälfte seiner Kaufläche lange Zeit vom Zahnfleisch bedeckt. Nach jeder Mahlzeit kann man dann einen geringern Glanz und eine Rauhheit dieser Stelle als Beweis für den Verlust der obersten Epithelschicht wahrnehmen. Und wenn auch die ganze Kaufläche frei von Zahnfleisch ist, so erhebt sich dasselbe oft noch lange hinter dem Weisbertszahne in Gestalt eines Fortsatzes (Languette), dessen oberer Rand eine verschiedene Höhe erreichen kann, sich aber gewöhnlich nicht über die Zahnkrone erhebt. Nur in seltenen Fällen steigt dieses Zäpfchen etwas über das Niveau der Kauffäche, legt sich aber unter normulen Verhältnissen nie auf letztere darauf. In anderen Fällen wieder, wo es nicht zur Bildung eines solchen Fortsatzes kommt, erhebt sich die Gingiva etwas über den Zahnhals und steht von ihm etwas ab. Diese Fartie des Zahnfleisches unterliegt darum einer beständigen Zerrung beim Ueffnen des Mundes. Man begreift, dass solche anatomische Besonderheiten das Entstehen von Ulcerationen begünstigen.

Die Nerven für die Oberkieferzühne werden vom zweiten Ast, die des Unterkiefers vom dritten Ast des N. trigeminus abgegeben. Kiefer und Zähne sammt ihren Weichtheilen bekommen ihre arterielle Zuführ aus der A. maxillaris interna. Die Alveolararterien geben Aestehen für jeden Zahn (Pulpahöhle) ab, und zwischen je zwei Zähnen eine Internivoolararterie, welche wiederum Aestehen liefert für die Wurzelhaut und das Zahnflerseh. Durch Vermittlung der Wurzelhaut stehen diese Arterien auch mit den Pulpagefissen in Verbindung. Auch die Gefisse des ausseren Alveorarperiostes laben Beziehungen zu den vorgenannten. Diese innigen Verbindungen der verschiedenen trefassgebiete durch die Wurzelhaut erklären den häufigen Uebergang der Erkrankungen der Zahnpulpa auf die Wurzelhaut, die Alveolen, die Kiefer etc.

Da sich die Rachitis in den meisten Fällen zur Zeit der ersten Dentition entwickelt, so ist es verständlich, dass sie den Zahndurchbruch verzögert, dass die Pausen zwischen der Proruption der einzelnen Gruppen stark in die Länge gezogen werden und die typische Reihenfolge nicht eingehalten erscheint. Die durchgebrochenen Zähne sehen dann glanzlos aus, werden öfter (bei zwei- bis vierjährigen Kindern) bröcklig und locker. Sie zeigen auch unregelmässige Stellung. Die unteren Eckzähne sind auffallend lang und überragen ihre Nachbarn. Die Kronen sind dabei nicht vergrössert, der Zahnhals liegt frei. So nahe es liegen würde, dass die Rachitis auch Spuren an den bleibenden Zähnen hinterlässt, so wenig Sicheres wissen wir bisher hierüber. Vielfach hat man die verschiedenen Formen von Schmelzdefecten auf diese vegetative Störung zurückgeführt. Man sieht diese Defecte aber auch, ohne dass in der Kindheit sicher Rachitis constatirt worden ist. Auch noch andere Krankheiten des

Kindesalters (Scrophulose, selbst die Exantheme) sollen Schmelzdefecte verursachen können,

Im Alter wird die Polpa atrophisch (Wedl's netzförmige Atrophie). Nicht selten sind auch Verfettungen derselben, oder es bilden sich in ihrem Innern kalkige Concremente. Auch die harten Zahnsubstanzen ertühren im Senium bestimmte Veränderungen. Das Zahnbein wird »hornig. d. h. transparent, weicher (Verminderung des Kalkgehaltes). Am Kronentheil ist die Abnützung der Schneide-(Kau-)flächen so vorgeschritten, dass in selbst grösserer Ausdehnung das Zahnbein blossgelegt erscheint. Dieser Blosslegung folgt eine Pigmentirung. Der Schmelz erhält im Alter mehr Glanz und eine gelbliche Färbung. Beides ist die Folge der fortschreitenden Veränderung der Schmelzdecke (Abnützung). Die Atrophie der Zahngewehe im Alter verursacht wiederum auch gewisse Veränderungen an den Kieferknochen. Auch wenn die Zähne grossentheils erhalten geblieben, werden dieselben anscheinend langer, die Zahnwurzeln liegen theilweise frei, weil der Alveolarrand besonders an der facialen Seite allmätig resorbirt wird. Man spricht dann von Retraction des Zahnfleisches. Diese ist jedoch das Secundäre. Die Zähne werden locker und gehen verloren. Was von den Alveolen übrig bleibt, wird durch spongiose Knochensubstanz ausgefüllt. Sind aber schon von früher her viele Zähne verloren gewesen, so fehlt für die gegenüberstehenden eine wesentliche Bedingung ihrer Befestigung. Diese übrig bleibenden, sonst gesunden Zahne werden wirklich länger, indem sie aus der Alveole hervortreten. Steht ein grosser Theil der Wurzel bloss, führt die Lockerung schliesslich zum Verlust des Zahnes. Baume hat gezeigt, dass durch die vielfach durchlöcherte Alveolarwand das Knochenmark gegen die Wurzel wuchert und sie verdrängt. Nach Entfernung des Zahnes folgt Verknöcherung in den tieferen Schichten.

Ist der Verlust der Zahne vollendet, so besteht der Oberkiefer in dem früheren Processus alveolaris, welcher an seiner Höhe und Dicke sehr merklich eingebüsst hat, ganz aus spongiöser Masse. Der Unterkiefer verliert beinahe vollständig den Alveolartheil. Entsprechend dem gewesenen Processus bildet sieh eine scharfe feste Rinde, die von besonders straffer Gingiva überkleidet wird. Manchmal können die Greise bekanntlich mit den Kiefern leidlich gut das Kaugeschäft besorgen.

* *

Die Lippen sind dehnbare Hautfalten. Ihre äussere Fläche wird von der Haut des Gesichts gebildet, während das Lippenroth seine Bekleidung von der Schleimhaut der Mundhöhle erhält. Am Zahntleisch sind Oberund Unterlippe durch mittlere Falten, die Lippenbändehen, befestigt. In den Mundwinkeln (Commissurae labiorum) stehen die beiden Lippen miteinander im Zusammenhange.

Der Schleimhautbekleidung der Lippen entspricht genau die Drüsenschicht. Aus der Mucosa erheben sich sehr zahlreiche, bis 0.6 nan hone schlauke Papiden, welche da bezingen, wo die Balgdrusen und Muskeln aufhoren. Das Epithel hat betrichtliche Dieke. Viele von den Epithelzellen zeigen an ihrer überfläche Risse. Zwischen den Körpern der Drüsen und der Schleimhaut ist eine breite Bindegewebsschicht einzelagert. Die acunosen Drüschen sitzen im submucosen Gewebe des Schleimhauttheilen der Lippen, hinter der höchsten Convexität der Lippen beginnend. Sie munden an der Oberfläche des Epithels mit engen Ausführungsgangen. In den Maschenwerk der Submucosa liegen auch, theils vereinzelt, theils in grüsser Menge neben und um die Drüsenaemi Lenkoeyten.

Die senstblen Nerven der Lippen stammen vom zweiten und dritten Ast des N. trigeminus,

Hypertrophiren die Drüsen, dann entsteht besonders häufig an der Oberlippe die sogenannte Doppellippe, ein Schleimhautwulst hinter der eigentlichen Lippe.

Die Lymphgefässe der Lippen finden ihren Abfluss in die Gl. submaxillares.

* *

Das Mundepithel unterliegt auch in der Norm in einem gewissen Umfange dem Verhornung sprocess. Die histologischen Erscheinungen am Mundepithel, welche mit der Keratose zusammenhängen, sind ähnliche, wie am Epithel der äussern Haut.

Auch im Mundepithel findet sich ein Stratum granulesum, diese Uebergangsschieht noch nicht verhornter und verhornter Zellen. Severin hat Keratohyalın (das bekannte Degenerationsproduct der Epidermiszellen, welches als Begleiterscheinung der Verhornung auttritt) in der Schleimhaut der Zunge und des harten Gaumens beobachtet. Auf den Papillen ist der Grad der Verhornung weit stärker, als zwischen denselben. Die verhornten Zellen verlieren ihren Kern nicht, und selbst in den obersten Lagen, wo die Zellen bereits im Begriff sind, sich abzustossen, sieht man noch hänfig den gesehrumpften, plattgedruckten kleinen Kern, Nur in den Papillae filiformes, wenn ere nach Art von Stacheln aus dem Zungenrücken berausragen, finden sich im Stratum corneum wirklich kernlose Zellen. Bei Katzen und Hunden ist dies die Regel. Der harte Gaumen bietet durch das Fehlen von fadenforungen Papillen einfachere Verhaltnisse, er nahert sieh in der Reaction mehr der Epidermis. Die Mundschleimhaut sieht night aberall roth gefarbt aus; dort wo sie weisslich, beziehungsweise blassroth erscheint, ist ein starkes Stratum granulosum vorliegend. Aber die weisse, graue, gelbhebe Farbe der Schreimbaut hangt nicht wie Unna geglaubt hat, von der starken Reflexion dieses Stratum, sondern von der diekeren verhornenden Schichte ab.

Ein Verhornungsprocess des Epithels, der sich unter pathologischen Bedingungen zur ausgeprägten Hyperkeratose steigert, vollzieht sich auch besonders lebhaft in der Nachbarschaft des adenoiden Schlundrings. z. B. am lacunaren Epithel. Wo resistente oder gar homogene Hornlagen sich bilden, wird vielleicht dem darunterliegenden Gewebe ein mechanischer Schutz gegen das Eindringen von Mikroorganismen gewahrt. Eventuell ist deshalb hier die Hyperkerutose als Schutzbestreben des Organismus zu deuten?

Hinsichtlich der in der Norm bestehenden Regeneration des geschichteten Epithels der Mundhöhle (Zunge) ist es feststehend, dass dieselbe durch indirecte Zelltheilung geschieht. In den unteren Zelllagen des Stratum Malpighi (Zunge) finden sich Kerufiguren vom Charakter zweifelloser Karyomitosen. In der Schleimhaut des Gaumens trifft man auf weit weniger solche. Die Zunge erleidet eben eine viel stärkere Abnützung.

Die normale Zunge ist an der Spitze und dem vorderen Zungenende rosafarbig, mit rothen Punkten getüpfelt (Papillae fungiformes). Wo die P. filiformes reichlich stehen, erscheint die Oberfläche viel heller, weisslich. Die Intensität dieser Verfärbung geht parallel der Epitheltrübung und der Epithelwucherung an den Papillen. Säuglinge besitzen auch in der Norm einen dicken »Zungenbelag« (lange Bewegungspausen im Cavum oris). Der normale (hellröthliche) Zungenbelag des Erwachsenen ändert sich unter puthologischen Bedingungen auf die Art, dass er dicker wird, und zunächst gelblichweiss aussieht. Die Desquamation der sich trübenden Epithelien bleibt aus. Mikroskopisch verhalt er sich wie der normale, doch sind die Epithelien stark granulirt und die Bakterien viel reichlicher. Dazu kommt noch das Mundsecret, eventuell Beste der Ingesta. Die Braun- und Schwarzfärbung des Zungenbelages ist meist blos eine Folge der Austrocknung. Während ferner die gefärbten Nahrungsstoffe auf einer normalen Zunge nur kurze Zeit hindurch Spuren hinterlassen, bleibt wegen des gestörten Epithelersatzes auf der Zunge von Individuen, die an schweren Infecten leiden, die Färbung viel langer fortbestehen. Der (pathologische) Zungenbelag ist in vielen Fallen nicht überall gleichmassig dick. Spitze und Rander bleiben natürlicherweise mehr frei. Es findet sich aber bisweilen auch wieder ein Längsstreifen, welcher ohne allen Belag ist, während näher gegen die seitlichen Partien derselbe sich dick präsentirt.

In früherer Zeit wurde dem Zungenbelag besonders bei Erkrankungen des Magens und des Darmenals, sowie im Decursus bestimmter
Infectionskrankheiten, z. B. vor Allem im Typhus abdominalis, ein besonderer dia- und prognostischer Werth beigemessen. In Wirklichkeit gibt
es eine für die verschiedenen Stadien speciell des Typhus immer wiederkehrende Beschaffenheit des Zungenbelages nicht. In allen Stadien des
Decursus ist vielmehr das Ausschen verschieden und selbst bei demselben
Kranken in demselben Stadium wechselnd. Auch mit dem Allgemeinbefinden und der Fieberhohe geht die Beschaffenheit der Zunge nicht
strenge parallel. Ein absoluter Massstab für die Beschaffenheit des Sensorium ist der trockene Zungenbelag ebenfalls nicht. Die Reinigung der
Zunge erfolgt endlich auch nicht immer, wenn die Temperatur fallt,
das Allgemeinbefinden sieh bereits hebt. Bei Pneumonie, Pleuritis,

Phthisis, Erysipel, Gastroenteritis. Nephritis kann man dieselben Belagsformen wiederfinden, wie bei Typhus. Hinsichtlich der Magendarmaffectionen neigt Riegel der Annahme zu, dass bei saurer Dyspepsie die Zunge rein auszusehen pflegt, bei Anacidität der Belag dicker wird: sicher muss sich aber auch diese Regel viele Ausnahmen gefallen lassen.

+ +

Hinsichtlich der Topographie der Lymphdrüsen, welche bei den in der Folge abzuhandelnden pathologischen Processen zumachst in Mithedenschaft kommen, genogt es anzuführen:

- 1. Die Gruppe der Glandulae submaxillares, 8—10 Lymphknoten, welche zwischen Parotis und Sabmaxillaris liegen, zum Theile auf dieser letzteren und an der Innenfläche des Unterkieters, bisweilen bis fast zur Mittellinie reichend. (Für die aussere Nase, Wangen, Lippen, das Kinn, das Zahnfleisch des Unterkiefers, den Boden der Mundhuhle, die Speicheldrüsen.)
- 2. Die Gruppe der Gl. faciales superfaciales, 2-4 an Zahl, liegen auf and in der Substanz der Paretis.
- 3. Die Gruppe (spärlich) auf dem M. splenius capitis. (Fur einen Theil der Lymphgefüsse des Gaumens und des Pharynx.)
- Die Gruppe der Gl. cervicales profundae auf den grossen Gefässen des Halses.
 (Unter Anderem für die Lymphe vom Rachen und der Zunge.)

* *

Aus physiologischen Gesichtspunkten betrachtet, ist die Mundrachenhöhle (Cavum bucco-pharyngeale) die Eingangspforte für das Speiserohr, sie hat gewisse Bezichungen zum Respirationsprocess und besitzt eine wichtige Bedeutung für die Stimm- und Sprachbildung.

An der Function der Nahrungsaufnahme betheiligen sich die Bewegungsorgane der Mundhöhle und ihrer Umgebung und gewisse sensible Factoren der inneren Auskleidung dieser Höhle.

Die einschlägigen Bewegungsvorgänge betreffen das Zerkleinern, das Kauen und das Schlingen der Speisen. Da die Krankheiten der Mundrachenhöhle zu den Kaumuskeln und deren Nerven, abgesehen von der Zunge, beziehungsweise dem N. hypoglossus, nur indirecte Beziehungen haben, ist in dieser Darstellung blos auf den Schlingact oben (bei Besprechung der Verrichtung der Zunge und des Gaumens) eingegangen worden.

* *

Die Empfindungen der Mundhöhle, welche nähere oder entferntere Beziehungen zur Nahrungsaufnahme besitzen oder auch unabhängig davon Bedeutung haben, kommen den Zähnen, der Lippen- und Wangenschleimhaut, dem harten und werchen Gaumen und der Zunge zu.

Zunächst besutzt die Zunge eine Tast- und Schmerzempfindung. Sie vermag sich durch Palpiren über die Form etc. eines Gegenstandes zu unterrichten. Drück-, Tem-

peratur- und Ortswahrnehmungen sind unmittelbar damit verknüpft. Besonders hoch entwickeit ist der Ortssinn der Zunge. Nach E. H. Weiber ist der Ortssinn besonders der Zengenspitze doppelt so gross als derjenige der Volarseite des letzten Fingergliedes. Vermittelt wird diese Empfindung durch eigenthamliche sensible Endorgane, die Tastpapillen, welche senkrecht in der Zungenschleimhaut stehen und in welchen feinste Zweige der Tustnerven endigen. Der hier in Betracht kommende Nerv ist der R. Ingualis des dritten Trigeminusastes. Als Empfindungsnerv des Zungengrundes kommt vermuthlich der N. glossopharyngens (mit) in Betracht.

Beruhrt man mit einer Nadelspitze irgend einen anderen Punkt der Mund- und Wangenschleimhaut, des harten und welchen Gaumens, so erkennt man nicht nur, dass alle diese Regionen schmerzempfindend sind, sondern an allen diesen Partien können wir auch mit einer gewissen Genauigkeit den berahrten (sehmerzhaft gereizten) Urt localisiren. Auch die Temperaturwahrnehmung ist vorhanden. Unsere einschlägigen Erfahrungen gestatten allerdings kaum, diese Empfindlichkeit mit derjenigen der Haut bestimmt zu vergleichen.

Schon die normulen Zähne besitzen Schmerzempfindung, besonders auf starke Wärme- und Kaltereize (z. B. ungeschicktes Essen von »Gefrorenom»). Wird die Zahnpulpa entzündet, tritt an den Zahnen die Schmerzempfindung noch viel prägnanter auf. Berührt man die normalen Zähne am Schmelz mit einer Sonde, dass eine nur geringe Erschütterung des Zahnes zu Stande kommt, wird dies nicht blos überhaupt wahrgenommen, sondern auch ziemheh richtig localisirt. Das freigelegte Dentin ist aber auch ohne alle Erschütterung gegen die leiseste Berührung empfindlich. Die für diese Leistungen in Betracht kommenden Nerven sind gleichfalls der Trigeminus (und der Nervus glossopharyngeus).

Dass wir durch die Empfindungen der Mundhöhle auch beständig die Art und die Grösse der Bewegungen, die wir in derselben willkärlich einleiten, controliren, braucht kaum speciell betont zu werden.

Auch eine Reihe von wichtigen Reflexen sind von der Mundhöhle her auslösbar. Von diesen haben theils eine feste Form angenommen, theils sind besonders wichtig die folgenden: 1. Der Kauretlex; 2. der Schluckretlex; 3. der experimentelle Pharynxretlex (bei Berührung des Rachens treten Contractionen der Muskeln desselben auf); 4. der Brechreflex (N. glossopharyngeus, Brech Centrum, N. phrenicus, N. vagus); 5. der Hustehreflex (N. laryngeus sup., motorische Nerven der Exspirationsmuskeln).

Der Hauptsitz des Geschmacksorgans ist die Gegend der Papillae eireumvallatae und der Papilla foliata. Schmeckend sind ferner die Zungenspitze (oben, vorne) und der Zungenrücken, und zwar mehr gegen die Ränder der Zunge. Endlich wird auch noch die vordere Fläche des Gaumensegels in grösserer oder kleinerer Ausdehnung, die vorderen Gaumenbögen (die hintere Rachenwand, der vordere Theil der Epiglottis), von Vielen als geschmacksempfindend angenommen.

Das wesentliche Ergebniss der insbesondere von Urbantschitsch und Kresow unternommenen Begrenzungsversuche des Geschmacksfeides ist also, dass der Geschmacksfunction vor Allem jener Theil der Mund-

(besonders der Zungen-) Schleimbaut dient, welche mit den directen Ausstrahlungen des Ramus lingualis nervi glossopharyngei versehen ist. Das Ausbreitungsgebiet dieses Nerven sind bekanntlich die hinteren Theile der Zunge, der Gaumen und die obersten Antheile des Schlundes. Als Geschmacksnerven der Spitze und der vorderen Partien der Zunge mussen - gerade auf Grund pathologischer Beobachtungen - Lingualisfasern angesehen werden, die zunächst aus der Chorda tympani stammen. Es ist eine bekannte neurologische Streitfrage, ob nicht auch diese letzteren Nervenfasern in letzter Linie aus dem Glossopharyngeus herrühren? Wo die physiologische Untersuchung überhaupt Geschmacksfähigkeit nachgewiesen hat, wurden im geschichteten Schleimbautenithel aus spindelförmigen (Epithel-) Zellen und eigenartigen Nervenzellen (Geschmackszellen) zusammengesetzte knospenähnliche Bildungen (Schmeckbecher) aufgefunden. Dies gilt für die Papillae eireumvallatae, für die Papillae fungiformes, die Papilla foliata, für die hintersten Abschnitte des Zungenrückens, den weichen Gaumen, die Epiglottis.

Die Geschmacksknospen besitzen eine Form, welche einem Glaskolben mit kurzem Halse verglichen worden ist. Der untere Theil ruht auf dem Bindegewebe der Schleimhaut, der Körper wird von den Epithelzellen umgeben. Jeder Schmeckbecher mündet mit einer sehr feinen Oeffnung (Porus) in die Epitheloberfläche. Die neben den metamorphosirten Epithel- oder Deckzellen in den Geschmacksknospen enthaltenen Geschmackszellen sind es, an welche die Nerven herantreten, um mittelst Endhaumchen an der Oberfläche derselben zu enden. Die Geschmackszellen werden als Nervenzellen mit kurzen Fortsätzen angesehen, und dieselben stellen dann die erste in der Kette der Neuronen vor, durch welche Peripherie und Centrum verbunden sind. Das Centrum des zweiten Neuron käme folgerichtig in die Zellen des Glossopharvngeus- (beziehungsweise des Trigeminus-) Kernes zu verlegen. Der Fortsatz dieser Zellen wäre getheilt anzunehmen in die zwei Querschenkel eines T, von welchen der eine der Peripherie sich zuwendet, der andere ins Gehirn gelangt, um sich dort an weitere Neuronen der einschlägigen Kette anzugliedern.

Schon Brühl und Kolliker hatten bemerkt, dass die kleinen Drusen in der Nahe der Papillae tallatae und foliatae von den übrigen sogenannten Zungenschleinsdrusen sich aurch ihre bei auffallendem Licht weisse Farbe und dunkle Kornung der Drusenzellen unterschenden. v. Ehner hat dann bei gewissen Thieren und auch beim Menschen besonders wichtige und einschlugige Beolachtungen gemacht. Er stellte dieselben den serosen Drüsen Heildenhain's an die Seite, weil sie kein mucinhaltiges, ondern ein dannes, klares, wässeriges Secret lietern. Ferner wies er nach, dass diese serosen Drüsen der Zunge sich ausschliesslich um die Papillae vallatae und foliatae finden. Sie munden daselbst meist im Grunde der Grüben um die Papillen und Leisten in der Nähe der Geschmacksbecher, niemals jedoch unmittelbar zwischen diesen selbst, v. Ehner zieht hieraus den berechtigten Schluss, dass diese Drusen einen fördernden

Einfluss auf die Geschmacksempfindung äussern indem ihr dinnes Seeret jedenfalls georgneter set, schmeckende Stoffe zu losen und auch wieder von den Schmeckbechern fortzuspitlen, als das zähe Seeret der Schlemdrusen. Dass sieh Schmeckbecher auch noch an anderen Stellen finden, thut dieser Hypotaese keinen Eintrag.

Wichtig scheint es zu bemerken, dass der neunte Gehirnnerv (und ebenso der Trigeminus) ausser den Geschmacksfasern auch solche von ganz anderer Function, besonders Gefühlsfasern führt, deren Ausbreitungsbezirk mit dem Geschmacksfelde zusammenfällt. Das Geschmacksfeld empfängt dadurch die Fähigkeit, auch Tast-, Temperatur- und schmerzhafte Reize zu percipiren.

Die schon berührte, theilweise noch strittige Frage, ob die in der Chorda tympani enthaltenen, dem N. lingualis trigemini zugemischten Geschmacksfasern für die vorderen Zungenabschnitte das Centralorgan auch wirklich auf den Bahnen des N. quintus erreichen oder schliesslich gleichfalls mit dem Glossopharyngeus gehen, werde ich hier nicht definitiv zu entscheiden versuchen. Anatomisch scheint allerdings die Annahme einer Ueberleitung von Geschmackseindrücken auf den Trigeminusverlauf nicht nothwendig, da der Glossopharyngeus genügend Verbindungen mit dem N. facialis besitzt. Aus klinischen Gründen, und solche werden hier vor Allem gehört werden müssen, kann jedoch nicht einfach zugestanden werden, dass die Chordageschmacksfasern entsprechend der Lehre von der sogenannten Einheit der Geschmacksfasern ausschliesslich zuletzt im Glossopharyngeus verlaufen. Denn bisher ist wiederholt in Fällen von Affection des Trigeminusstammes an der Schädelbasis, beziehungsweise nach Resection des Quintus und Zerstörung des Ganglion Gasseri, Geschmacksanasthesie der vorderen Zungenhalfte festgestellt worden. Der fragliche Weg der Geschmacksfasern in solchen Fallen dürste, da bei Läsion der Chorda dieselbe Geschmacksstörung resultirt wie bei Lingualisdurchtrennung, folgender sein: Chorda, N. facialis, N. petrosus superficialis major, Ganglion sphenopalatinum, Ram. II trigemini (Erb. Bernhardt). Vielleicht auch, wenigstens bei manchen Individuen: Chorda, N. facialis, N. petrosus superficialis minor, Ganglion oticum, Ramus III des Quintus. Hinsichtlich des Verlaufes der Geschmacksfasern in der Facialisbahn ist festgestellt, dass Läsionen des Facialis zwischen Chordaabgang und Ganglion geniculi die Geschmacksempfindung in der vorderen Zungenpartie vernichten. Facialislahmungen, die (am Foramen stylomastoideum beziehungsweise) peripherwärts davon ihren localisirten Grund haben, verursachen kaum je Geschmacksstörung. Basallähmungen des Facialis verlaufen auch ohne Geschmackslähmung.

Darüber, dass, wie später noch näher auszusthren sein wird, Erkrankungen der Paukenhöhle Störung der Geschmacks- (und Gefühls-) Empfindungen bedingen, erhalten wir von Seiten der Anatomie vollkommen klare Auskunft. Ausser der Chorda tympani befindet sich in der Paukenhohie das sogenannte Paukengefiecht, eine Verbindung des N. Jacobsohnii (Ram. auricularis N. glossopharyngei). des N. petrosus superficialis minor, ciniger Zweige des carotischen Sympathicusgeflechtes und des N. facialis. Von diesen Communicationen interessirt uns hier zumeist diejenige des neunten Gehirnnerven mit dem Trigeminus (Ggl. petrosum und Ggl. oticum). Diese macht es verständlich, dass von der Paukenhöhle aus wegen der dort vorfindlichen Geschmacks- und Tastnerven nicht blos der Chorda, sondern auch dem Plexus tympanieus entsprechende Störungen im Gebiete sowohl des N. lingualis als im Glossopharyngeusbereiche resultiren. Physiologisch und pathologisch ist hier lange Zeit mehr der Chorda tympani als dem Paukengeflecht Interesse zugewendet worden. Wir werden spater noch sehen, dass auch das letztere wesentlich mit in Betracht kommt.

Die physiologischen Reize für das Geschmacksorgan sind gelöste (flüssige) Stoffe, welche die Geschmackszellen erregen, indem sie in denselben bestimmte chemische Aenderungen hervorrufen. Auch die bei elektrischer Reizung der Zunge entstehenden Geschmacksempfindungen berühen nicht etwa auf der Bildung von Säure und Alkali durch Elektrolyse Mundflüssigkeit) sondern kommen durch einen (inadäquaten) Reiz auf das Geschmacksorgan, vermuthlich gleichfalls durch Erregung der nervösen Endapparate, zu Stande. Der constante Strom verursacht am positiven Pole sauren, am negativen laugenhaften Geschmack. Inductionsstrome von mässiger Stärke sollen keine Geschmacksempfindung auslösen, erst bei stärkeren solchen tritt Geschmack, und zwar saurer, auf.

Die Aufstellung verschiedener und bestimmter Typen der Geschmacksempfindung ist mit Schwierigkeiten verknüpft, weil Manches, was für gewöhnlich als Geschmacksempfindung gilt, wirklich theils mit vom Gefühl, theils vom Geruch abhängt. Wenn nun auch durch Zuhalten der Nase die Geruchsempfindungen vom Geschmack grösstentheils getrennt werden können, ist es doch weit schwieriger, die Gefühlsperceptionen zu eliminiren. Die moderne Physiologie stellt vier Haupttypen des Geschmacks: suss, bitter, salzig und sauer, aut. Die Reinheit der zwei letztgenannten Arten. beziehungsweise ihre Unabhängigkeit von der Gefühlsempfindung ist mehrfach angezweifelt worden, gilt aber nunmehr als erwiesen. Das Herbe, das Adstringirende, das Laugenhafte und der Metallgeschmack sind nicht einfache Schmeckempfindungen, sondern eine Mischung von Gefühlswahrnehmungen in Begleitung einer oder mehrerer der Geschmacksempfindungen in wechselnder Stärke. Die Empfindung des Ekels, die früher gleichfalls als gustatorische Sensation gedeutet wurde, gilt jetzt als Gemeingefühl. Der »fade« tieschmack wird als Abwesenheit einer Geschmackswahrnehmung, wo eine solche erwartet oder gefordert wird. ausgelegt (destillirtes Wasser: Fehlen der CO₂). Die genannten vier reinen Geschmacksempfindungen in verschiedene Unterarten abzutheilen, geht nicht an, ebenso wie ein continuirlicher Uebergang von einer Geschmacksart in die andere unmöglich ist. Es handelt sich hier also nicht um Qualitäten, sondern um Modalitäten desselben Sinnes. Man kann durch Mischung von verschieden schmeckenden Flüssigkeiten, z. B. salzigen und sauren, selbstredend unter der Voranssetzung, dass chemische Aenderungen im Gemische nicht resultiren, weder einen wirklich neuen Geschmack, noch Geschmacklosigkeit erzielen. Die Verwendung von Corrigentien zu übelschmeckenden Arzeneien hebt nicht die Qualität der Empfindung auf, sondern ändert blos den sogenannten Gefühlston, d. h. die Eigenschaft, unangenehm zu sein. Das Corrigens braucht dabei nicht einmal auf dasselbe Sinnesorgan zu wirken.

Das Vorherrschen der einen oder der anderen Qualität auf den verschiedenen Schmeckflächen ist nunmehr eine festgestellte Thatsache. Süssschmeckende Substanzen werden an der Spitze, sauerschmeckende am Rande, bitterschmeckende am Grunde der Zunge besonders fein geschmeckt. Salzig schmeckende Substanzen werden an der Spitze und dem Rande gleich, aber hier feiner als am Zungengrunde geschmeckt. Dieser Umstand macht es schon wahrscheinlich, dass die bezeichneten Modalitäten an viererlei specifisch verschiedene Faserarten geknüpft sind. Oehrwall hat in der That gefunden, dass einzelne der Papillae fungiformes auf Zucker. Chinin und Weinsaure reagirten, andere dagegen nur auf zwei dieser Substanzen, wieder andere blos auf Zucker oder Weinsäure oder Kochsalz ausschliesslich reagirten. Ferner weisen die Wirkungen des Cocain und der Gymnemasäure auch daraut hin, dass es besondere Geschmacksnerven sind, welche die Empfindung des Süss, Bitter, Sauer und Salzig vermitteln, (2% ige Cocainlösung verursacht zuerst Aufhebung des Bittern, dann auch des Süssen und Salzigen; 2% ige Gymnemasäure vernichtet den Geschmack für Süsses und für Bitteres, und zwar während mehr als einer Stunde. 1

Die Reizschwelle, welcher die Schärfe des Geschmacks umgekehrt proportional zu rechnen ist, wird gemessen durch den Procentgehalt an solchen (aufgepinselten) Lösungen, die gerade noch geschmeckt werden. Die Reactionszeit einer Geschmacksempfindung wurde für Kochsalz, Zucker und Chinin etwa zu 0.5 Secunden bestimmt. Für Gefühls- (und Temperatur-) Wahrnehmungen ist auf der Zunge die Reactionszeit auffallend kürzer als für den Geschmackssinn.

Noch einige Worte über das schon erwähnte gustatorische Riechen. Reize, welche Geruch und Geschmack zugleich hervorrufen, sind speciell in Speise und Trank sehr gewohnlich. Der Laie weiss natürlich nicht, wie viele von seinen vermeintlichen feinschmeckerigen Erfah-

rungen vorwiegend dem Geruche angehören. Dass fast Alles, was den Geormand erfreut, nicht geschmeckt, sondern gerochen wird, überrascht vielleicht nicht so sehr, wie die Thatsache, dass verschiedene egekostetes Säuren (Essig-, Salz-, Salpeter-, Phosphorsäure) nicht, wie man denken sollte, mit dem Geschmack, sondern ebenfalls durch den Geruch unterschieden werden.

Die klinische Untersuchung, indem sie vorwiegend das einseitig neurologische Moment berücksichtigte, hat bisher leider die physiologischen Thatsachen nur wenig zu verwerthen verstanden. Für die klinischen Zwecke kommt beinahe blos die Intensität der Geschmacksempfindung in Betracht. Leider eignet sich auch insbesondere das in den Kliniken vertretene Menschenmaterial kaum zu feineren psychophysischen Untersuchungen.

Bei der Geschmacksprüfung wird zunächst die betreffende Lösung mittelst eines feinen Haarpinsels in geringer Quantitat auf möglichst umschriebene Stellen aufgetragen. Es ist dabei natürlich darauf Rücksicht zu nehmen, dass die süss, bitter n. s. w. schmeckende Flüssigkeit auch auf eine für die betreffende Qualität prägnant empfindliche Partie der Mucosa gelangt. Die Versuchsperson hält, so lange der Geschmackseindruck dauert, den Mund offen, die Zunge vorgestreckt. In die Hand bekommt der Patient einen Zettel, welcher die nöthigen Schlagworte enthält, damit Sprechen ganz vermieden wird. Durch wiederholtes Ausspülen des Mundes wird Beeinflussung durch den jeweiligen Nachgeschmack hintangehalten. Um die Gegend der Papillae eireumvallatae zu prüfen. wird die Zunge mittelst Spatels niedergedrückt. Selbstverständlich ist auch darauf zu achten, dass die hinteren Zungenabschnitte nicht mit anderen Partien der Mundhöble (Uvula, Arcus palatoglossus, hintere Rachenwand) in Berührung gerathen. Auch sind Schluckbewegungen zu vermeiden.

Will man besondere Erfahrungen sammeln über die nöthige Quantitat des wirksamen Korpers, über die Reactionszeit. Dauer der Nachempfindung etc., wird es sich empfehlen, nachdem die vorstehend skizzurte Prüfungsart absolvirt ist, bestimmte Volume der Lösung in den Mund zu bringen. Ich empfehle hiezu das Camerer'sche Verfahren (30 cm³ Chiminlösung werden in den Mund genommen). Die nöthigen Grenzwerthe kann man aus den anatomisch-physiologischen Tabellen H. Vierordt's entnehmen. Die Dicke des Zungenbelags und etwa vorhandene Kerostomie müsste natürlich mit in Rücksicht gezogen werden.

100 100

Ueber die Betheiligung der Mundrachenhöhle an der Stimm- und Sprachbildung wurden an passendem Orte bereits einige Bemerkungen gemacht. Es erübrigt blos, die Inanspruchnahme des Cavum buccopharyngeale durch den Athemprocess kurz zu erwägen.

Bei der gewöhnlichen Nasenathmung erscheint (bei geschlossenem Kiefer) die Mundhöhle sowohl nach aussen als gegen den Rachenraum luftdicht abgeschlossen. Die Zunge füllt vollständig das Cavum oris aus und legt sich der Wandung desselben und den Zähnen an (der Zungenrücken an den harten Gaumen, der Zungengrund an das Gaumensegel und an die vorderen Gaumenbögen). Die untere Zungenfläche breitet sich auf dem Mundhöhlenboden aus (den Sulcus alveolo-lingualis ausfüllend), und der Zungenrand drückt sich au die Alveolarfortsätze und an die Zahnreihen an. Experimentell hat Donders den hermetischen Abschluss der Mundhöhle bei der Nasenathmung festgestellt. Zuckerkandl schlägt ein einfacheres Verfahren vor. Wenn man bei Nasenathmung die Mundhöhle in typischer Weise geschlossen halt und dann auch noch die Nasenöffnungen verschliesst, endlich die Lippen von den Zahnfortsätzen abhebt und Luft in die Mundhohle einzusaugen versucht, so misslingt dies ebeuso wie der Versuch, Luft in entgegengesetzter Richtung aus der Rachenin die Mundhöhle zu treiben.

Blickt man bei weit aufgesperrtem Munde in einen Spiegel, so sieht man gleichfalls, dass die Mundhöhle hiebei von der Rachenhöhle abgeschlossen wird: weicher Gaumen und Zungenwurzel legen sich aneinander. Lässt man darauf Luft durch den Mund ein- und austreten. so senkt sich die Zungenwurzel und hebt sich der weiche Gaumen, und es entsteht wiederum ein sichtbarer Durchgang. Athmet man gleichzeitig durch Mund and Nase, bleibt dort nur eine kleine Oeffnung.

Beim sogenannten Schnarchen kann die In- und Exspiration durch Mund und durch Nase erfolgen. Das Zapfehen zittert das einemal gegen die hintere Pharynxwand, das anderemal gegen die Zungenwurzel.

Die bestandige Athmung durch den Mund ist pathologisch und kann dann beobachtet werden, wenn der normale Respirationsmodus durch die Nase in Folge irgend welcher Behinderung gestört ist. Diese pathologische Form der Athmung wurde lange Zeit gar nicht beachtet und höchstens als üble Angewohnheit hingestellt. Es ist dies hiedurch leicht erklärlich, dass die Mundathmung meist ein Uebel des Kindesalters ist und ihre Folgen weder bekannt noch erklärt waren. Individuen, mit diesem Gebrechen behattet, suchten erst mit einem Folgezustande dieses Leidens ärztliche Hilfe. Jedoch auch die Aerzte erkannten die Ursachen des Uebels nicht, behandelten einfach dessen secundäre Symptome und schenkten der Mundathmung gar keine Aufmerksamkeit. Erst 1865 studirte A. Honsell in der Freiburger Gebäranstalt die Betheiligung des Mundes als Luftweg bei der Athmung an einer grossen Zahl von Sänglingen. Er fand nun, dass bei der übergrossen Mehrzahl von Kindern der Mund

bei ruhigem Athmen constant geschlossen gehalten wurde, wenn er aber offen stand, die Zunge in ihrer ganzen Breite dem Gaumen anlag und im Munde sichtbare Luftblasen ebensowenig bewegt wurden, wie eine vor den Mund gehaltene feine Feder. Er erkannte deshalb, dass der natürliche Weg der Respirationsluft die Nase und dieser Athmungsmodus der angeborene sei. Erst in der jüngsten Zeit tenkte Guye in Amsterdam in gebührender Weise die Aufmerksamkeit auf die Nachtheile der Mundathmung und in den eingehenden und erschöpfenden Monographien von Th. Aschenbrandt, R. Kayser und E. Bloch fand dieser pathologische Typus genügende Würdigung.

Beschäftigen wir uns zunächst mit der Frage, ob die Mundathmung wirklich ein pathologischer Modus der Respiration und oh dieselbe der Nasenathmung nicht vollig gleichberechtigt ist. Hier geben die Beoluchtungen Honsell 3 befriedigenden Aufschluss. Wie sehen erwähnt, konnte er bei Sänglingen den nasalen Typus fast immer teobachten. Schloss er tief schlafenden Kindern die Nase, so wurden sie bald unruhig und begannen nach 5 bis 25 Secunden zu sehreien, ohne jedoch in der Regel vorher mit dem Munde geuthmet zu haben. Dieses Schreien ist aber der Ausdruck des Unbehagens über die gestörte Athmung und des hiedurch eintretenden Luftmangels. An das Schreien schliesst sich bei geoffnetem Munde und erhobenem, vom Zungengrunde entfernten weichen Gaumen eine rasche Emathunng. Nach einer öfter eintretenden Behinderung der nasalen Athmung, welche auch bei Gesunden für karze Zeitranne durch aussere Umstände leicht herbeig fahrt werden kann, sowie durch die spater eingeubten ausgiebigeren Bewegungen des Unterkiefers und der Zunge beim Kanen und Sprechen lernt dann das Kind den Gebranch der Mundathmung, weiche nummehr in leichter und rascher Weise reflectorisch eintreten kann. Deshalb bereitet in spateren Lebensperioden die insufficiente Nasenathmung keine so grossen Schwierigkeiten mehr und die Mundathuung tritt vlearirend ein. Ein fernerer Beweis, dass die Nasepathmung der normale Modus ist, liegt auch in dem Abschlusse der Mundhehle bei gewohnlicher Athmung. Die Schliessung des Mundes bei rulugem Athmen ist keineswegs activ, sondern erfolgt durch einen selbstthätigen Mechanismus. Die Ruhelage des Unterkiefers wird durch das antagonistische Gleichgewicht der hier in Fragekommenden Musculatur dann erreicht, wenn nur ein geringer Zwischenraum zwischen den beiden Zahnreihen besteht. In diesen Spalt drangen sich die Zungenrander von innen und die Lippen und die Wangensealeinhaut von aussen. Die geringe Luftmenge, welche sich in der Mundhohle befindet, wird aspirirt und der nun einwirkende äussere Luftdruck presst die Wangen und Lippen an die Zähne, die Zunge an den tianmen und das tianmensegel mit dem Zapfehen an den Zungengrund. Es wird somit der Schluss der Mundhoule allseitig durch den blossen Luttdruck continuirhelt aufrechterhalten, weshalb im normalen Zustande bei Kerperruhe die Nasenathmung allein die Respiration durch den Mund aufliebt

Der normale Weg des inspiriten Luftstromes bei der gewöhnlichen Athmung durch die Nase verlauft in einem Bogen, dessen Ende am hinteren Ausgang der Nasenhohlen, in den Choanen, meist nicht vollig bis zum Nasenboden reicht. Der zwisste Theil der Einathmungsluft streicht zwischen dem unteren Theile der Nasenscheidewand und der oberen und vorderen Fläche der unteren und der basalen Flache der mittleren Nasenmuschel hindurch. Dieser Weg ist hauptsächlich durch die Untersuchungen von E. Paulsen und R. Kayser genau festgestellt worden. Die Veräuderungen, welche die Athmungsluft auf diesem Wege erleidet, wurden durch Aschen-

brandt, Kayser und Bloch sorgfältig untersucht. Fasst man die wesentlichen Beobachtungen von Bloch zusammen, so ergibt sich, dass die Luft in der Nase eine erhebliche Erwärmung erfahrt, bis fast zu zwei Dritttheilen mit Wasserdampf gesättigt und zum grossen Theile von körperlichen Verunreinigungen befreit wird.

Die weitere Frage, ob die Mundathmung dasselbe leisten konne, wie die Nasenathmung, wird von den Autoren übereinstimmend verneunt. Bloch nimmt in diesem Falle den entschiedensten Standpunkt ein und behauptet, gestitzt auf seine Versuche, dass der Mund absolut ausser Stande ist, in Rucksicht auf die Erwärmung der Einathmungsluft die Nase zu ersetzen. Dadurch aber, dass die Erwarmung der inspirirten Luft eine geringere ist wird es nuch unmoglich, dass sie sich in gleicher Weise mit Wasser sattigt, wie dies in der Nase geschicht. Aschenbrandt und Knyser beweisen zwar in aberzeugender Weise, dass die Nasen- und Mundathmung gleiche Erwarmung und Durchfenchtung der Athnoungsluft bewirken, geben aber doch zu, dass die Mundhöhle nicht ohneweiters als Athmungsweg geeignet ist, und wenn dieser Weg ausschließlich und andauernd eingehalten wird, es nur auf kosten der gesunden Beschaffenheit der Schleimhaut der Mandhöhle und des Halses gesehehen kann. Denn nuch Untersuchungen von A. Heidenhain, Rossbach und Aschenbrandt besitzt die Nasenschlemhaut die Fahigkeit, ein wasserhehes, leicht flüssiges Secret von sehr geringem Gehalte an festen Bestandtheilen, wodurch bei Wasserverdunstung die Bildung eines Mederschlages, einer eintrocknenden Kruste vermieden wird, in continuirlicher und genügender Menge zu secerniren. Diese Fahigkeit fehlt der Mundhohlensehleimhaut, sie ist auf Abgabe einer so bedeutenden Feuchtigkeitsmenge nicht eingerichtet. sie trocknet bei langerem Durchstreichen von Luft aus, es entsteht das lästige Trockenheitsgefuhl im Halse und eventuell schwerere Folgezustände. Die dritte wichtige Athmungsfunction der Nase besteht in der Abhaltung korperlicher Verunreinigungen der Emathmungsbuft von den tieferen Theilen der Athmungsorgane. Eine vollkommene Befreiung der Inspirationsluft selbst nur von gröberem Staube wird durch die Nase allerdings nicht erzielt; sie ist nur ein unvollkommenes Staubfilter, denn auch auf der hinteren Rachenwand wird ein Theil des Staubes niedergeschlagen, wenn die in dem Luftstrom suspendirten körperlichen Theilehen unter Beibehaltung ihrer Flugiinie aus den Choanen die gegenüberliegende feuchte Schleimhaut des Nasonrachenraumes treffen. Auch die Trachealschleimhaut hält noch einen allerdings versehwindend kleinen Procentsatz des einzeathmeten Staubes zuruck. In viel unvollkommenerer Weise als auf dem eben beschriebenen Wege aber werden ber der Athmung durch den Mund Staubtheilehen zurückgehalten. Ein weiterer Vortheil der Nasenathmung ist der nasale Athemreffex, welcher Stülstand der Athmung erzeugt, sobald ein starker Reiz die Schleumhaut der Nase bei der Inspiration trifft, wodurch ein Schutz der Athmungsorgane hergestellt, und das Eindringen schadheher Stoffe, so z. B. Staub, Rauch, chemischer Verunreinigungen der Luft in die Athmungswege verhindert wird. Ferner ist in der Nase auch noch der Sitz eines feineren Schutzapparates, namfielt des tieruchssinnes, welcher ebenfalls geeignet ist, schädliche Verungeinigungen der Athemluft zur Wahrnehmung zu bringen. Aus allen diesen Grunden ist man berechtigt, die Mundathmung als einen pathologischen Typus anzusehen und die Nase als den einzig naturliehen Weg der Respirationsluft zu bezeichnen

Der Satz, dass die Mundathmung nur dann eintritt, wenn der normale Weg der Athmungsluft durch die Nase verlegt ist, wird nur wenig Ausnahmen erleiden So kann man in der Agone, in komatosen Zuständen, im Ausdrucke lahmenden Entsetzens eine Form der Mundathmung beobackten, welche durch Versehwinden des naturlichen Muskeltonus bedingt wird. Ausserdem kennt man die senile Form der Mundathmung bei schlafenden zahnlosen Greisen. Durch die fehlenden Zahne verheren

die Lippen den gewohnten Halt, durch Erschlaffung der Museulatur sinkt der Unterkiefer und mit diesem die Zunge herab, das Ganniensegel und haufig auch die des naturlichen Tonus entbehrenden Lippen gerathen durch den Luttstrom der Athmung in schwingende Bewegung. Auch bei Affecten, im Zustande des Erstaunens, der Uebertwechung oder des Erschreckens wird der Mund haufig weit geoffnet, die Zunge bist sich vom Gaumen und es tritt bis zum Abklingen der Erregung Mundathmung ein. Die Erkharung hiefür könnte man in einer unter dem Einfluss sechscher Erregung eintretenden Muskelstarre suchen.

Bloch theilt die Insufficienz der Nasenathmung als bedingende Ursache der Mundathmung in eine absolute und relative ein, je nachdem der Verschluss des obersten Luftweges ein vollkommener oder nur bei grosserem Luftbedürfniss eintretender ist. Dieses Hinderniss für die Luftdurchgängigkeit hat meistens seinen Sitz in der Nase oder deren nachsten Umgebung, doch kann auch vielleicht in seltenen Fällen ein entfernterer Theil das Hinderniss bewirken.

Die häufigsten Ursachen sind Neubildungen und Katarrhe. Die Geschwülste können ihren Ursprung an den verschiedensten Stellen haben. So konnen umschriebene Geschwülste mannigfneher Art, vom vorderen Theile des Septum, vom Nasenboden oder den Nasenflugeln ausgehend, den Naseneingang mehr oder minder versehltessen-Innerhalb der Nase ist die grosse Anzahl von Neoplasmen, welche gewöhnlich unter dem Titel von Nasenpolypen zusammengefasst werden, eine haufige Ursache für Verlegung der Nasenhohle. Neben diesen meist gutartigen Geschwülsten konnen auch in selteneren Fallen maligne Tumoren auftreten. Im Nasenrachenraum bilden die adenoiden Vegetationen die verherrschende Irsache. Theils vom Rachendach ausgehend, verschliessen sie die Choanen direct, oder sie streben, von der hinteren Rachenwand hervorragend, gegen das Guumensegel, oder aber sie nehmen ihren Ursprung vom Velum molle und behindern den Luftstrom durch die Nase vollig oder zum Theil. Diese adenoiden Wucherungen, welche nichts anderes als Hyperplasien der Rachentonsille und des benachbarten adenoiden tiewebes sind, bilden die händigste Ursache der instificienten Nasenathmung im kindlichen Alter. Trotz des haufigen Schwindens dieser Vegetationen, welche im späteren Lebensulter, gewohnlich zur Zeit der zweiten Dentition, eintritt, bleiben dann aber die Mundathmung und die vielfachen Storungen der Nasenschlein,haut zurück. Auch im Nasenrachenraum behindern, allerdings in relativ seltenen Fällen, Polypen und maligne Tumoren die Nasenathmung. Temporare Beeintrachtigung des Nasenluftweges erzeugen retropharyngeale Abscesse und Cysten des Rachendaches. Unter den Entzundungen nehmen die chronischen Katarrhe die wichtigste Stelle ein, nachdem acute Erbrankungen (aente katarrhalische Koryza, Diphtherie und croupose Entzündung der Nase) nur einen temporåren Emfluss nehnæn, welcher grosstentheils mit der Entzundung selbst verschwindet Vorzäglich ist es die untere Nasenmuschel, deren Schleimhauterkrankung den Athmungsluftstrom auf seinem naturgemässen Weg behindern muss, während die mittlere Muschel nur in seltenen Fallen eine Insufficienz erzeugen kann. Die Volumzunahme der Muschelschleimhaut treunt Hack in eine vasomotorische und eine chronische katarrhalische Schwellung, Insbesondere die letztere, als Folge einer chronisch hyperplastischen Bhinnis, wird durch Bindegewebsneubildung eine hauptsächliche Ursache der Mundathmung. Die Schleimhautschwellungen, sowohl die geuten als die chronischen, danken thre Entstehung theils localen Einflüssen, theils entfernteren pathologischen Zustanden, Zu der letzteren Art von Ursachen konnen alle Zustande, welche Stammgen in den Nasenschleubläuten erzeugen, gerechnet werden. Es sind dies insbesondere die verschiedenen Formen von chronischen Herz- und Nierenkrankheiten, habitaelle Verstopfung, pramenstruale oder von den Sexualorganen ausgehende reflectorische Congestionen,

chenso die *Plethora*, welche bei Excessen in Alkohol oder bei reichhehen Mahlzeiten neben mangelnder Bewegung eintritt. Eine diffuse Sehwellung der gesamuden Nasenscale inhaut wird selten als Ursache einer insufficienten Nasenathmung beobschiet. I eber einen einschlägigen Fall von 30 Jahre bestehendem Stockschnupfen mit conseentiver Verdickung sowohl der ausseren Nase als der Schleimhaut der Muscheln und des Septums berichtet Michel, Chronische Nasenkatarrhe mit ihren Folgen können ebenfalls das Lumen des Nasenrachenraumes beschränken. Bildungeanomalien und erworkene Detormitäten der Nase verarsuchen manehmal auch Insutficienzen der Nasenathmung. Angeborener oder durch Erkrankungen oder Traumen erzeugter Verschluss der vorderen Naseneingange behindert den Luftstrom durch dieselben. Das Rhinosklerom kann eine boehgradige Verengerung des Naseneinganges erzeugen, ebenso Lupus und Syphilis, wenn dieselben zu Verwachsungen oder zu ausgebreiteten narbigen Schrumpfungen führen. Solbst hochgradige Verbiegungen des Septum können nur relative Insufficienz bedingen, da die andere Nasenhulfte dafür entsprechend geraumiger wird. Grössere Hindernisse erzeugen starke Ausbirgungen und Vertickungen des Soptum nahe am Naseneingange, welelse sich bis an die gegenüberliegende Wand der unteren Muschel drangen, so dass selbst die Einführung einer Sonde Schwierigkeiten begegnet. In einigen Fällen finden sieh auch auf beiden Seiten der Scheidewand leistenaitige Vorsprunge, welche, wenn die gegenüberliegende Muschelwand eine geschwollene Schleimhaut zeigt, die Athenaupetion der Nase behindern. Es konn auch ber andauernder Berührung und eventueller Usurfrung der beiderseitigen Schlemhautoberflachen zu Verwachsungen kommen. Ein derartiges Ereigniss kann nach ungeschickten Operationen, insbesondere bei Kauterisation, herbeigefahrt werden. Am lunteren Septumrande wurden ebenfalls Seldennhautwülste beobachtet, welche ein Athendrindermss bildeten, Weiterhin konnen Luxationen des Septums, Schleimhauthamorrhagien am selven Orte bei Traumen oder nach Intectionskrankheiten, sowie submucoso Abseesse eine relative oder selbst absolute Insufficienz beningen. Angeborene oder erworbene (Syphulis), ein oder doppelseringe Atresien der Choanen sind kein allzu seltener Grund einer behinderten Nasenathmung. Die Syphilis kann durch Verwachsung des weichen Gaumens unt der hinteren Rachenwand den Luftstrom durch die Nase absperren. Hypertrophische Gaumentonsillen, welche so gross werden, dass eine mediale Beruhrung derselben zu Stande kommt und den weichen Gaumen nach oben drangt, geben bei jugen-Liehen Individuen sehr häufig Anlass zur Mundathmung. Von Seits der Zunge sind Falle von parenchymatoser oder phlegmonoser Glossitis Lekannt, welche den normalen Athemtypus behinderten. Die dieken Rasen des Soorpilzes konnen sich sewohl im Mand als Nasenrachenraum ausbreiten und bei kleinen Kindern die Channen vollig verstopten. Fremdkorper verschiedenster Art sind als solche, sowie durch die von ihnen bedingte Schwellung der Schleinhaut, Ursachen meist einseitiger Insufficienz. Unter dieselben sind auch die raumbeschränkenden, eintrocknenden Secretmassen, losgelöste nekrotische Knochenstneke, Blutgermusel nach Traumen, Brandschorfe nuch ausgedehnten Actzungen und endlich Rhinolithe zu zahlen. Relative Insufficienz der Nasemathmung wird durch Hautausschlage, insbesondere Ekzem des Naseneinganges, sowohl dorch die Krasten, als auch durch die begleitende Hautinfiltration, erzeagt. In abulieher Weise führt die Sykosis narium, wie Moldenhauer, Bannigarten und Schmiegelow zigten, durch Krustenbildung und Hautinschwellung zu lange währender Stenose. Z.em veroffentlichte eine Zusammenstellung von Farlen, we durch Latingung des Faciacis, benehungsweise durch Musketatrophie die Nasenflugel (rs.dilaften und durch klappenartige Einziehung bei der Inspiration den Eintritt von Luft behinderten. Ueber die Gefahr gestörter Nasenathmung bei neugeborenen Kindern, welche, wie schon erwähnt, auf die Mundathmung nicht eingenbt sind, weist zuerst Billard und Rayer, später Beuehut, Barthez und Rilliet hin. Sie schiltern die bekannte Athemath der Sanglinge, welche an Schnupfen erkranken und betonen die Lebensgefahr. Wegen der Meziekkeit rasch eintretenden Todes wurde in solchen Fallen gelegentlich sogar die Trachestonne in Anwendung gebracht.

Uchermannt bei aufgehobener Nasenathmung die Mundhohle die Function des Respirationsluftweges, so erwarmt und sättigt sie die durchstreifende Luft entsprechend ihrer Fähigkeit und hält einen Theil der Verunreinigungen zurnek. Wie bereits erwähnt, genugt aber die Mundhohle nicht so vollkommen diesen Anforderungen, und die anschließenden Theile des Respirationstractes, Rachen, Larynx, Trachea und Lungen mussen nach Mogliehkeit den Mangel notmaler Athmung tragen helfen. Die Ausnützung dieser in der Norm hochstens als Reserve zu betrachtenden Eigenschaften der genannten Athmungsorgane zieht naturgemass bei langerer Dauer Schadhehkeiten nach sieh.

Das wichtigste und auffallendste Symptom der Mundathunung ist unstreitig das Offenhalten des Mundes in der vorderen und hinteren Apertur Die weiteren Erscheinungen dieser pathologischen Respiration fallen grosstentheils mit den Folgen derselben zusammen und sollen deshalb gleichzeitig zur Erörterung kommen.

Die deletärsten Folgen der Mund ahmung aussern sich auf der Seldermhaut des neuen Luftweges. Die gesammte Schleinhaut leidet hauptsächlich durch die Abkühlung and Austrocknung, welche sie durch den Inspirationsluttstrom erfährt. Die Austrocknung wird schon in der Mundhoble nuch kurzer Zeit unangenehm empfunden und nothigt zum Verschlucken von Speichel; im Rachen und Kehlkopf entsteht ein lastiges trefuhl des Kratzens als Ausdruck der ungewohnten Trockenheit. Die Schleimhaut wird weiterbin rissig, es kann zu Excornationen, zu Verdiekungen und (infectiosen) Entzundungen kommen. Hieran betheitigen sich bereits die Lappen, welche sich leicht mit Schrunden bedecken und späterhin bleibende Verdickungen und Wulstungen aufweisen. Die Zunge, als neuer Boden des Lufteanals, ist den schudlichen Folgen in hohem Grade preisgegeben. Sie wird trocken, häufig rissig und durch Ablagerung von Staub stärker belegt Durunter leidet vornehmlich der Geschmack, Die Mundathmer haben das stete Gefühl eines schlechten, pappigen Geschmackes. Auch die Schleimhaut des Mundes, des Gaumens und Rachens, ebenso die Tonsillen, werden von den niedergeschlagenen Verunreinigungen der Luft bedeckt und leiden unter der Austrocknung. Auf dem weiteren Wege werden zwar die Schädlichkeiten geringer, aber auch die Schleimhaut des Kehlkopfes, die Luftrohre, die Bronchien und selbst die Lungen können noch benachtheiligt werden. Die geschadigte Schleimhaut ist auch hier der Ansteckung leichter zugänglich, und der Mundathmer disponirt zwelfelsohne in böherem Masse zu Katarrhen und sonstigen Infectionskrankheiten. Wurden bei der Actiologie de- Mundathmens Katarrhe der Mund- und Rachenhohle mit ihren consecutiven Folgen, Hyperplasien, adenoiden Wucherungen etc. genunnt, so konnen dieselben nunmehr auch im Gefolge dieses abnormen, auf Grund anderer Ursachen entstandenen Respirationstypus auftreten. Es besteht hier ein wahrer Circulus vitiosus. Von beobachtenden Entzundungen und Katarrhen wären zu nennen: die Rachenkatarrhe, besonders die Pharvngitis granulosa, in selteneren Fallen die atrophische Pharvngitis. Erkrankungen der Mund- und Rachenschleimhaut pflanzen sieh ausserordentlich leicht auf die Tuben fort und fuhren zu Affectionen der Paukenhohle, insbesondere zu chron.schen, sklerosirenden eiterigen Mittelehrkatarzhen, in deren Gefolge wiederum Gehorstorungen zu finden sind. Guve beschuldigt die bei Scharbach und Masern häufig autgetende Mundathnung als Ursache für die diesen Krankheiten eigenthümlichen Obraffeetionen. Der Kehlkopfkatarrh ist nicht minder selten eine directe Folge der Mundathaung, Ob Bronchialkaturche oder Affectionen der Lunge durch diese abnormate

Athening erzeigt werden können, ist nicht bewiesen, kann aber in gewissen Fällen, insbesondere als Fortleitung boherhegender Entzundungen, immerhin als meglich betrachtet werden. Von sonstigen infectiosen Erkrankungen wären die verschiedenen Formen der Angina zu erwähnen. Die bei Mundathuung meist aftieirten Tonsillen biblen leicht die Quelle einer Infection. Die Ansicht Bloch's, die Diphtherie als eine Folgekrankheit von Scharlach, weiche letztere als schwere Erkrankung den kindlichen Organismus erseluttert und auf dem Wege einer consecutiv entstandenen Mundathmung die die htheritische Infection bedingt, zu erklären, muss sicherlich von der Hand gewiesen werden. Doch kann man vielleicht der Moglichkeit Raum geben, dass die Entstehung sowohl des Scharlach, als auch der Diphtherie und des Croup in Folge leichterer Infectionsfähigkeit des Korpers bei Mundathmung begunstigt sein kann. Doch fehlt hietur jeder strenge Beweis. P. Niemeyer und nach ihm Guye halten viele Anfalle von Pseudocroup, welche selbst ohne vorausgehende Katarrhe Kinder im Schlafe überraschen, fur durch Mundathmung im Schlafe entstandene. Bloch vermuthet, dass die Mundathmung nuch zu Keuchhusten disponire. Nach seiner Meinung spricht hiefur das Alter der Patienten, indem Sauglinge, denen die Mundathmung noch nicht geläufig ist, immun seien, während Kinder von zwei bis acht Jahren am bänfigsten erkranken, in welcher Lebenszeit auch wieder die Mundathnung am häufigsten auftritt. In vielen Fällen schliesst sieh Keuchhasten un Morbillen an, welche wiederum mit Schnupfen beginnen. Dadurch kann die Mundathmung veranlasst werden, und auf Grund dieser sei eine leichtere Empfänglichkeit für Pertussisinfection möglich. Den Zusammenhang gewisser Formen des Bronchialasthma mit pathologischen Veränderungen der ersten Athemwege, inebesondere der Nase, erkannte zuerst Hack, Zahlreiche nuchfolgende Beoluchtungen und Untersuchungen lassen die Form des nasalen Bronchialasthmas gesichert erscheinen. Die oft nur geringfügigen mechanischen Storungen der Nasenathmung in unguriren das Leiden, erzeugen eine nervose Uebererregbarkeit und bilden haufig das auslesende Moment für das Auftreten des bekannten Symptomencomplexes. Der durch diese Störungen selbst wieder mit bedingte nervose Zustand bietet den weiteren Boden zur völligen Entwicklung des Leidens Ohne auf die Theorie dieser Krankheit oder das Wesen der Anfälle hier näher eingehen zu wollen, soll nur der mogliehe causale Zusammenhang zwischen insufficienter Nasenathmung und dem Leiden selbst hypothetisch dargelegt werden. Die Naseninsofficienz ist meist nur eine relative, so dass im wachen Zustande der Luftstrom in genugender Menge ohne merkliche Störung eintreten kann. Dagegen vergrössert sieh bereits im Liegen die Insufficienz, wird aber durch Mundathinning ausgegliehen. Erst während des Schlates tritt eine wesentliche Aenderung durch die im Schlafe unbewusste Schliessung des Mundes ein, wedurch die Athioning ungenugend wird. Jetzt stellt sich der Anfall ein. Bei Schluss der Lippen und Anlegen der Zunge an den Gaumen ist Zutritt der Luft unmoglich, trotzdem werden vergebliche Inspirationen vollführt, der Thorax will sieh erweitern, verursacht dadurch eine Hyperämie ex vacuo in der Schleimhaut der Luttwege, welche bei langerer Dauer eine vermehrte Transsudation und verstarkte Bronchaldrusensecretion folgt. Das Zwerchfell zieht sich vielleicht ebenfalls energisch und krampfhaft zusammen. Der Kranke erwacht mit dem peinlichen Gefunl des Lufthungers, und orst nach einigen tielen Athemzägen hat der Anfall ein Ende. In einem anderen Falle kann durch Erschlaffung der willkürlichen Muskeln im Schlafe auch der Heber des werehen Ganmens erschlaffen, dieser sinkt herab und der entstehende exspiratorische Druck presst denselben feet an die Zunge an. Die Luft kann auch durch den insufficienten Nasenweg nicht entweichen, wohl aber ist der Zutritt derselben noch einigermassen möglich. Die Luit bläht die Lungen auf, wiederum schrickt der Patient aus dem Schlafe auf und kann nun den entstandenen Lufthunger durch activ geoffneten

Mund ausgleichen. Treten solche Anfalle bei Individuen ein, welche sich im Zustande erholter nervoser Reizbarkeit befinden, dann kann der ganze Symptomencomplex des Asthina binnen Kurzem ausgehildet sein. Unter der Bezeichnung der nisalen Aprosexie fasst man speciall eine Rethe von Storungen zusammen, welche durch insufficiente Nasenathmung entstehen konnen. Es sind dies das Schnarchen, nachtliches Aufschrecken, Alpiruck, nüchtliches Bettnässen, kopfschinerzen und gewisse Veranderungen des Gesichtsansdruckes. Beim Nasenathmen bleibt das Gaumensegel auch im Schlase vollkommen unbeweglich, sobild aber durch den offenen Mund geathmet wird, erhebt sieh der weiche Gaumen und wird durch den ein- und ausstromenden Luftzug in Schwingung versetzt, wodurch das Schnarchen sich als ein tiefes, schnarrendes Geräusch kundgibt. Bloch glaubt, dass auch in einer gewissen Anzahl von Sprachsterungen, welche man als »Stottern« bezeichnet, die Mundathmung eine veranlassende Ursache ist, und unterscheidet deshalb eine besondere Form dieses Sprachtehlers, das orale Stotterns. In diesen Fallen, welche in france Jugend zu Stande kommen, bestehen stets Mundatumung und Störungen des Articulationsmechanismus, durch Veränderungen im Tonus der Articulationsmasculatur bedingt, welche ihre primare Ursache in der Schadigung des wer-hen Gaumens durch die Mundathmung haben können. Auch das »Stammeln« soll nach Bloch aus einer von der Mundathmung abhangigen Verunderung der Lippenand Zangenmusculatur entstehen. Das nachtliche Aufschrecken, Pavor nocturnus, findet sich sehr hantig bei Mundathmern. Im Schlafe hort die active Mundathmung auf, die Zunge legt sich dem Gaumen dicht an, der Mund schliesst sich und der Luft ist der fernete Zutritt sowohl durch den geschlossenen Mund als durch die insufficiente Nase verwehrt. Die Athmung steht daher einen Moment still, es entsteht das Gefunl von I uftlunger, welches den Schläfer rasch erweckt, werauf durch die ertelgende Munduthnung das peinhehe Gefühl rasch schwindet, Auch der Alpdruck (night mare, nachtmerrie, cauchemar) ist eine der Athusungsstorungen, welche nach Guye und Bloch auf Mandathmung zurückgefahrt wird und eine ahnliche Ursache wie das nachtliche Ausschrecken hat. Droste und Bouehut erwähnen seltene Fälle, wo bei kleinen Kindern in Folge verlegten Nascoweges Mundathmung eintrat und diese ein sogenanntes Verschlucken der Zunge mit nachfolgender grosser, beanstigender Athennoth zur Folge lintte. G. M. Major wies zuerst auf die bei Mundathmern hanfig vorkommende Enuresis nocturns hin. Eine glaubwürdige Erklarung über den ursächlichen Zusummenhang dieser Leiden ist vorderhand nicht bekannt. Dagegen liegen allerdings gewisse therapeutische Erfolge vor, welche für einen solchen Zusammenhang sprechen. Ebenso ist bei Mundathmern hantig intensiver Kopfschuerz benhachtet worden, ohne dass das Causalverhaltniss sieher verständlich wäre. Bloch nimmt weiterbin einen Einfluss der Mundathmung auf die Gesichtsmuskeln und die Mimik an. Das Herabhängen des Unterkiefers, wie es bei den Athmern durch den Mund längere Zeit fortbesteht, soll eine Dehnung der Kaumuskeln und eine Hypertrophie der Herabzieher des Kieters bewirken. Auch die Gesichtsmuskeln sollen durch den gleichen Umstand beeinflusst werden, indem durch den herabhängenden Unterkiefer einige mimische Muskeln dauernd gedehnt, andere hypertrophisch werden. Hiedurch entsteht ein unentschlossener, bloder Gestehtsausdruck, welcher Kindern mit Mundathmung häufig eigenthamlich ist. Dieser wird von Bloch folgendermassen geschildert . Die Stirne glatt, die unteren Augenlider eher etwas herabgezogen, die Nasolabialfalte langer, die Lippen voneinander abstehend und der Unterkiefer scheinbar flachers. Die durch Mundathnung hanfig bedingte Gehorstorung, verbunden unt dem »blöden« Gesichtsausdruck, lässt solche Patienten in manchen Fallen als geistig verkummert erscheinen. Selbstredend steht eine mangelhafte Entwicklung der geistigen Fahigkeiten, Veranderungen des Intelleets dem Symptomenbild der Mundathmung an sich vollig fern. Das »Schmatzen« kleiner Mundathmer beim

Essen wird auf das Unvermögen eines festen Schlusses der Lippen, deren Musculatur durch andanerndes Offenhalten gedehnt wird, zurückgeführt, Bei Kindern, welche durch den Mund athmen, fanden ferner Robert, Bloch und Korner in zuhlreichen Fallen gewisse Deformitäten des Gaumen- und Nasenskelettes. Sie beschreiben einen abnorm hoben, stark geweibten harten Gaumen mit stellem Anstieg der Alveolarfortsatze, unregelmassige Stellung der Zähne (spielkartenartig übereinandergeschoben), Verbiegungen der knochernen Nasenschlidewand. Ein Zusammenhang dieser Knochen- und Skelestdeformitaten mit der Mundathmung muss aber doch wehl zurückgewiesen werden, weil derartige Varietaten auch in der normalen Anatomie beim Vergleich vieler Schadel in langsamen Uebergangen gefunden werden, in ausgeprägteren Fallen aber auf Entwicklungs- oder Wachsthumshemmungen zurückzuführen sein werden, welche den Ursachen der Mandatianung mindestens coordinirt sind. Im Gegentheile konnte man gerade solchen Formfehlern eher einen atjologischen Antheil an der Mundathmung zuschreiben. Einflussnehmend ist weiters die Wirkung der Mundathmung auf die Zahne, auf welchen Umstand zuerst Catlin aufmerksam machte. Der rasche Temperaturwechsel, das Austrocknen des Mundes, die durch den Luftstrom abgelagerten korperlichen Verunreimgungen, wie Staub, Bakterien, chemische Einflüsse (Phasphor und Quecksilber bei Gewerbstreibenden), sind für die Zühne ausserst schädlich. Es entstehen leicht periostale Entzendungen, Pulpitis, Zahnearies mit heftigen Schmerzen etc.

Aus dieser Schilderung zahlreicher Symptome und Folgen kann der schädigende Einfluss der Mundathmung zur Genuge entnommen werden, auch wenn die Kritik, welcher hier gegenüber den eifrigen Vertretern des einschlägigen Materiales vorläufig mit Absieht wenig Raum gegeben wurde, später zu erheblichen Einschrankungen zwingen sollte. Die etwas breitere Darstellung dieses Capitels findet ihre Berechtigung wohl durin, dass die Mundathmung in der nicht specialistischen Literatur bisher wirklich zu wenig Beachtung zu finden pflegte.

* *

Die Welte der Gefasse in der Mundhohle und ihrer Organe wird durch Vason, otoren beeinflusst, über welche Folgendes Lekannt ist. Für das Zahnfleisch, den Unterkiefer und den Boden der Mundhohle verlaufen dieselben im N. trigeminus, für die Mandeln und die Ei glottis im Halssympathieus, für die Zunge im N. hypoglossus. Die Vas ahlatatoren für die Zunge werden in den N. lingualis verlegt, für Lippen, Zahnfleisch, Wangen- und Gammenschleimhaut in den Halstheil des Sympathicus, dessen Zweige mit den Trigemanusasten gehen

. . .

Die Mundflüssigkeit (der gemischte Speichel), welcher aus den drei paarigen Speicheldritsen (Glandula parotis, Gl. submaxillaris, Gl. sublingualis) und aus den schon mehrfach erwähnten, in der Mucosa des Mundes und der Zunge zerstreuten kleinen Drüsen (Buccaldrüsen) ins Cavum oris sich ergiesst und dort vermengt, ist wässerig-farblos, fast ohne Geschmack, von schwach fadenziehender Consistenz, geruchlos. Mikroskopische Formbestandtheile scheidet er als Bodensatz ab (Pflasterepithelien der Mundschleimhunt, Leukocyten, Schleimgerinnsel), das specifische Gewicht des (filtrirten) Speichels schwankt zwischen 1.0024 bis 1.0068, durchschnittlich beträgt es etwa 1.003. Die 24stundig abgesonderte Menge dürfte ungefähr 1500 g betragen. Die Renction des Speichels kann um Mitternacht schwach sauer sein: gegen Morgen wird die Reaction

neutral (amphoter). Während des Frühstücks wird der Speichel stark alkalisch, ist aber etwa drei Stunden nach dem Fruhstück wieder sauer. Während und nach dem Mittagsbrod ist der Speichel abermals alkalisch bei gemischter, schwach alkalisch bei Fleischdiät. Dann sinkt die Alkalescenz wiederum, um nach dem Abendessen neuerdings alkalisch zu werden. Die Zeiten der stärksten Acidität sind zwei Stunden nach dem Frühstück, vier Stunden nach dem Mittagessen (Sticker). Diese sauere Reaction scheint übrigens nicht bei allen Menschen einzutreten. Die Hauptsache ist, dass der Speichel während des Kauens und in den ersten Stunden nach Mahlzeiten sicher alkalisch reagirt. Der Alkalescenzgrad entspricht einer Lösung von 0.08% Na2 CO3. Der Speichel enthält rund blos 5% feste Bestandtheile. Soweit es sich nicht um ungelöst suspendirte Stoffe (Zellen) handelt, kommen von organischen Verbindungen in Betracht: lösliches, dem Serumalbumin ähnliches Eiweiss, beträchtliche Mengen von Mucin, Speichelenzym (Spuren von Pepsin), und in geringen Quantitäten Harnstoff (bis 0.45 g in 1000), Leucin, Milchsaure. Die anorganischen Bestandtheile des Speichels setzen sich zusammen aus: Alkalichloriden, Phosphaten der Alkali- und Erdalkalimetalle, (bisweilen) Carbonaten der Erdalkalimetalle. Besonderes Interesse hat ferner hervorgerufen das Vorhandensein einer löslichen Schwefelcvanverbindung (Alkalisalz) im Speichel (Treviranus, Gmelin). Die Sulfocvanate des Speichels stammen vermuthlich von den Nucleinen her. Im Adenin

$$NH = C \qquad C = N$$

$$CH$$

$$NH = C \qquad C = N$$

ist beispielsweise das C zum Theil doppelt an N gebunden. Beim völligen Zerfall desselben muss daher die Cyangruppe entstehen, welche sich mit nicht oxydirtem Schwefel verbindet und als Rhodanalkali im Speichel, oder wie Leared. Gscheidlen, Munk gezeigt haben, constant auch im Harn, Milch, Blut anzutreffen ist. Darnach wäre ein gewisser Antagonismus in der Excretion von Harnsäure und Schwefelcyansäure zu erwarten. Der Procentgehalt des gemischten menschlichen Speichels an Schwefelcyansäure beträgt 0·01%. Der Speichel enthält auch Spuren von Ammoniak und Nitrate. Die Ammoniakmenge soll nur 0·136 pro Liter betragen. Die salpetrige Säure ist im frisch abgesonderten Speichel nicht enthalten, bildet sich aber sehr rasch. Der frische Speichel hat nämlich lebhaft oxydirende Eigenschaften. Gautier's Angabe, dass der Speichel eine aikuloidähnliche Substanz (Ptomain) enthalte, ist nicht bestätigt worden.

J. Rosenthal legt besonderen Werth auf die im Speichel bei Behandlung mit Salzsäure auftretende Rosa-, bei solcher mit Salpetersäure auf eine sich ergebende rothviolette Färbung. Sie soll nur bei starker Reizung der Speicheldrüsen (Pfeffer, Essig und Gewürz) im Speichel zu erzielen sein, und in pathologischen Fällen bei Magencarcinom und Nephritis besonders intensiv ausfallen.

Die quantitative Zusammensetzung des Speichels ist schwierig zu beurtheilen. Mangelhafte Methodik, verschiedene Herkunft des untersuchten Materials erklären die abweichenden Angaben.

In Hoppe-Sevier's Hundbuch finden sich folgende Analysen:

In Hoppe-Seyler's Hundbuch finden sich folgende Analysen:										
1000 Theile Speichel enthalten	nach:									
Prerichs Jacubowittch	Herter									
Wasser	994 698									
Feste Stoffe 5.90 4.84	5:30									
Losliche organische Substanz 1:42 134	3 27									
Epithelien 2.13 162										
Schwefeleyankalının 0.1 0.06										
Anorganische Salze 2:19 1:82										
Davon KaCl and NaCl 0.84										
Hammerbacher fand in 1000 Theilen Speichel (junger Mann)										
Wasser										
Feste Stoffe 5-797										
Epithelien, Muein 2 202										
Speichelenzym, Eiweiss 1-390										
Anorganische Salze 2.205										
Rhodankaliam 0.041										
In der Asche des Speichels fand Hammerbacher für 100 Gewiel	htstheile									
Kalt										
Natron 9:593										
Kask (Elsenoxyd) 5'011										
Magnesia 0.155										
Schwefelsaure 6:380 (incl. nichtoryd,	Schwefel)									
Phosphorsaure										
Chlor 18-352										

Will man menschlichen Speichel für Untersuchungszwecke sammeln, so ist dies wenigstens eine Stunde nach einer Mahlzeit und nach Ausspülung des Mundes mit Wasser vorzunehmen. Zehn Minuten nach einer Pilocarpineinspritzung (0·01—0·02) wird man grosse Mengen erhalten können. Das specifische Gewicht bestimmt man mit dem Pyknometer. Den Wassergehalt findet man, indem man eine gewisse Menge Speichel (20 cm³) abdampft und zur Gewichtsconstanz trocknet. Durch Verbrennen erfährt man den Aschengehalt. Den Mucingehalt könnte man schatzen (zusammen mit den Epithelien), indem man eine bestimmte Menge Speichel (50 cm³) mit Essigsäure (wenige Tropfen) versetzt. Der Niederschlag ist auf einem gewogenen Filter zu sammeln und nach dem Waschen (wie bei einer Eiweissbestimmung im Harn) zu trocknen und

zu wägen. Der qualitative Nachweis der Schwefelevansäure geschieht durch Behandlung des Speichels mit einer schwachen (angesauerten) Eisenchloridlösung. Die entstehende Rothfärbung wird durch Zusatz von Sublimatiosung gebleicht. Gscheidlen hat ein Eisenchloridpapier verwendet. Die Menge der Schwefelevansäure ermittelt man nach der Methode von Salkowski-Munk: Eine bekannte Menge Speichel wird zur Trockene verdampft; das Alkoholextract des Rückstandes wird abermals zur Trockene verdampft, in Wasser aufgenommen und die Lösung mit Silbernitrat und Salzsäure gefällt. Der Niederschlag wird auf einem Filter gesammelt, gewaschen, dann bei 100°C, getrocknet und schliesslich im Silbertiegel mit Natronhydrat und Kalisalpeter geschmolzen. Die Schmelze wird in Wasser geläst, mit Salzsäure zur Trockene verdampft, die Lösung des Rückstandes im Wasser mit Salzsäure und Chlorbarvum behandelt, wodurch die bei der Oxydation der Schwefeleyansäure gehildete Schwefelsäure gefällt wird. Aus dem Gewicht des Baryumsulfates berechnet man die Menge des ursprünglich im Schwefelevanate enthalten gewesenen Schwefels. Es entspricht ein Gewichtstheil Ba SO, 02532 Gewichtstheilen CNSH. Auch colorimetrische und spectrophotometrische Methoden sind hier in Anwendung gezogen worden.

Das Speichelenzym ist noch nicht isolirt worden. Man kann also blos die fermentative Kraft des Speichels messen, welche unter sonst gleichen Bedingungen und innerhalb gewisser Grenzen im geraden Verhältniss zum Gehalt der Mundfüssigkeit an diastatischem Enzym steht.

Speichel mit Stärke gemischt löst dieselbe allmälig unter Bildung eines Körpers mit den Reactionen des Traubenzuckers. Es handelt sich um eine Spaitung, bei welcher das Starkemolecül in ein Dextrin und in Maltose zerfällt. Die Einwirkung geht weiter und bewirkt die Spaltung des entstandenen Dextrins in ein weniger complicirtes Dextrin und Zucker, und dies wiederholt sich, bis schliesslich eine gewisse Menge von Dextrin übrig bleibt, welches der Diastase widersteht. Zusatz sehr geringer Mengen von Säure erhöht die Wirkung des Speichels, halbwegs grössere Mengen wirken dagegen oder zerstören das Ferment völlig.

Bei Untersuchungen über die Speichelwirkung muss man sich in den Besitz eines guten Stärkekleisters gesetzt haben. Das Wesentliche der Herstellung besteht im Einbringen eines milchigen Stärke-Wasserbreies in siedendes Wasser. Die passendste Concentration ist 1:100. Die erste Wirkungsstufe des Ferments aussert sich in der Verflüssigung des Kleisters. Die lösliche Stärke wird von Jod noch blau gefärbt und durch Gerbsaure gefällt. Bei langerer Zeit der Einwirkung finden sich in der Lösung (durch Alkohol fällbares) Erythrodextrin und Zucker. Wenn Erythrodextrin, dessen Lösung von Jod roth gefärbt wird, der weiteren

Einwirkung des Speichelferments (hei 30° C.) unterworfen bleibt, entsteht Achroo- und Maltodextrin und Maltose.

Nach Robert kann die diastatische Kraft einer Flüssigkeit (D) durch das Volum einer «Normal«-Lösung von Stärkekleister (1:100) in Cubikcentimetern ausgedrückt werden, welche von 1 cm³ der fraglichen Flüssigkeit in fünf Minuten bei 40° C. bis zum achromischen Punkt (Nichteintreten der Jodreaction) umgewandelt werden kann.

Brown und Heron und Kjeldahl schätzen die Wirksamkeit einer diastatischen Lösung, indem sie ermitteln, eine wie grosse Menge Zucker erzeugt wird, wenn ein gegebenes Quantum der Lösung eine bestimmte Zeit lang auf ein gewisses Volum Normalstärkekleister bei bestimmter Temperatur einwirkt. Die Zuckermenge braucht dabei nicht nothwendig titrimetrisch bestimmt zu werden. Trennt man die Deutrine durch Alkoholfällung, würde die Bestimmung des Rotationsvermögens genügen.

Ganz jüngst erst hat L. Hofbauer eine Untersuchung über die Schwankungen der diastatischen Wirksamkeit sowie des Gehaltes an festen, geformten und an mucosen Bestandtheilen des menschlichen Speichels zu verschiedenen Tageszeiten angestellt. Er fand, dass sich die diastatische Kraft nicht stets gleich bleibe, sondern dass wirklich, und zwar zwei Gruppen von Schwankungen existiren. Erstlich gibt es spontan sich geltend machende Aenderungen, dann solche, welche durch die Nahrungsaufnahme bedingt sind. Die letzteren sind durch eine Abnahme der diastatischen Kratt im Gefolge jeder Mahlzeit gekennzeichnet. Die chemische Zusammensetzung der Nahrung übt auf die Grösse dieser Depression keinen Einfluss. Der vor einer Mahlzeit gesammelte Speichel ist trüb, er enthält viele Mundhöhlenepithelzellen. Der nach dem Essen abgesonderte Speichel ist dagegen klar. Das vor dem Mittagmahle gesammelte Mundsecret ist dünntlüssig, das nach demselben gewonnene bildet eine glasige, schwer bewegliche Flüssigkeit. In letzterem Falle handelt es sich um die Anwesenheit grösserer Mengen von Mucin. Dies gilt auch für andere Mahlzeiten. Mit dem Herabgehen der diastatischen Wirksamkeit correspondirt also ein Emporschnellen des Mucingehaltes des Speichels.

* *

Die physiologische Leistung der Mundflüssigkeit scheint mit der Erleichterung der mechanischen Bewegungen im Cavum oris, mit der Befeuchtung der Nahrungsstoffe, mit der Vermittlung der Berührung zwischen Speisen und den Endorganen der Geschmacksnerven, endlich mit der Function als Lösungsmittel für gewisse Substanzen kaum erschöpft. Sind auch diese mechanischen Aufgaben die durchsichtigeren, dürfen doch die chemischen Operationen, denen gewisse Nahrungsstoffe beim Durchgang durch den Digestionstract durch directe und indirecte Vermittlung des Speichels unterliegen, nicht unterschätzt werden.

Zwei Schüler von Riegel, nämlich Sticker und Biernacki, haben sich darzuthun bemüht, welch wichtige Rolle die Mundverdauung in der ganzen Verdauung spielt. Wird ein Probefrühstück durch die Sonde unter gleichzeitigem Ausschluss der Beimischung von Speichel zur Nahrung in den Magen eingeführt, so zeigt sich stets die motorische und secretorische Leistungsfähigkeit des Magens viel geringer als beim Einnehmen der Nahrung durch den Mund unter Beimischung von Speichel. Biernacki betont insbesondere als Aufgabe der Mundverdauung, der Nahrung eine für den Magen geeignete Reaction (neutral oder schwach sauer) zu geben. Gerade der Werth der diastatischen Wirkung des Speichels kann dermalen nur unbestimmt abgeschätzt werden. Es ist aber zweifellos von Wichtigkeit, dass die Menge des Ferments im Speichel Neugeborener eine viel unbedeutendere ist.

An der Bildung der Mundfüssigkeit des Menschen betheiligen sich am meisten die Gl. parotis und die Gl. submaxillaris, nur in geringerem Masse die Gl. sublingualis und die Mucosa oris. Die Speicheldrüsen sind acinose Drüsen, welche je nach dem morphologischen und chemischen Bau der Zellen ihrer Acini und der Natur des Secretes in seröse (albuminöse) und in mucose eingetheilt werden.

Die Ohrspeicheldrüse ist der Typus einer serösen Drüse: sie sondert eine alkalisch wässerige Flüssigkeit ab, die fust frei von Schleim ist und hochstens Spuren von Eiweiss enthält. Ihre Secretion steht in directer Beziehung zu den Kaubewegungen, die Entwicklung der Drüse und die Menge des jeweiligen Secretes entspricht dem Grade der Muskelthätigkeit. Die Nerven, welche die Parotisabsonderung beeinflussen, entstammen dem Sympathicus und dem Glossopharyngeus (R. auriculo-temporalis). Letzterem entstammen die eigentlich secretorischen Fasern (Regulirung der Wassermenge).

Der gewöhnlichste physiologische Vorgang der Erregung von Speichelnerven überhaupt ist die Reflexreizung. Speichelabsonderung wird hervorgerufen durch Reizung der Geschmacksnerven, der sensiblen Fasern des N. trigeminus, der Geruchsnerven, der Vagusäste des Magens, auch selbst durch Erregung entfernter sensibler Nerven, der Nerven der Conjunctiva, durch solche des centralen Ischiadieusstumpfes, der Sinnesnerven. Auf der Seite, auf der gekaut wird, beträgt die Speichelabsonderung um ein Drittel mehr als auf der unthätigen (Pflüger). Das Reflexcentrum liegt in dem Kern des N. facialis beziehungsweise des Glossopharyngeus. Ein zweites cerebrales Centrum soll beim Hund in der Region des Sulcus cruciatus liegen (Eulenburg und Landois, Omsjanikow, Lépine). Bechterew

nimmt (für die Gl. submaxillaris) denjenigen Theil der vierten Urwindung, der oberhalb der Sylvi'schen Furche und nach vorne davon liegt, als Centrum an. Von diesem cerebraien Centrum aus kann auch direct Speichelsecretion hervorgerufen werden (Vorstellung gewisser Speisen, Wollust).

Die Sondirung des Stenon'schen Ganges beim Menschen hat zuerst Eckhard ausgeführt. Man zieht zu diesem Zwecke den einen Mundwinkel der Versuchsperson nach aussen und vorne, um die Wange zu strecken. Die Papille liegt, wie schon erwähnt, gegenüber dem zweiten Mahlzahn des Oberkiefers. Die eingeführte Canüle muss gehalten werden. Das Versuchsindividuum hat gegenüber einer guten Lichtquelle zu sitzen.

Die menschliche Unterkieferspeicheldrüse ist eine mucöse (gemischte). Das (alkalische) Secret ist zäh in Folge des vorhaudenen Mucins. Es ist viel rhodanärmer als der Parotisspeichel. Die Hirnnervenfasern zur Gl. submaxillaris verlaufen in der Chorda tympani. Auch vom Sympathicus erhält die Drüse Fasern. Die ersten sind im Wesentlichen secretorisch (den Wasser- und Salzgehalt der Absonderung regelnd), die letzteren wesentlich trophisch (d. h. sie beeinflussen die Abgabe der organischen Bestandtheile aus der absondernden Zelle), doch enthält die Chorda ebenfalls trophische Fasern. Die letztere Art bedarf jedoch eines kräftigeren Reizes.

Einseitige experimentelle Durchschneidung der Chorda tympani bewirkt eine beständige Absonderung von beiden Unterkieferdrüsen. Diejenige, welche der ihrer Verbindung mit den nervösen Centren beraubten Drüse entspricht, heisst paralytisch, diejenige der anderen Seite antilytisch. Das Primäre ist hier eine Veränderung in den cerebralen secretorischen Centren (Erregbarkeitssteigerung). Die Thatsache des Fortdauerns der paralytischen Absonderung auch nach vollständiger Loslösung der Gl. submaxillaris aus ihrer Verbindung mit dem Centralnervensystem ist schwierig zu deuten (in der Drüse selbst gelegene Centren?).

Die Sublingualdrüse wird den mucösen Drüsen zugerechnet. Ihre Nerven sind die Chorda und der Sympathicus. Die ausserordentliche Viscosität des Unterzungendrüsenspeichels liegt blos in der neutralen (schwach alkalischen) Reaction.

Die kleinen acinösen Drüsen bilden eine in verbreitete Schleimhautgebiete der Mundhohle eingebettete Schicht, welche in einzelnen Theilen schon wiederholt Erwahnung gefunden hat. Die Einzeldrüsen sind hirsekorngross, meist platt. Man unterscheidet, wie wir gesehen haben, nach derem Standorte die Gruppen der Glandulae labiales, der Gl. buccales, der Gl. linguales, der Glandulae der Papillae vallatae und des Zungengrundes, der Glandulae palatinae und der Gl. pharyngeae. Die Drüsen der Papillae vallatae und foliatae der Zunge sind, wie sehon früher hervorgehoben, rein seröse. Fast alle kleineren Drüsengruppen der Mundhöhle, der Lippen.

des Rachens und diejenigen der Zunge sind einfache Schleimdrüsen, welche keine Halbmonde besitzen. Einige im weichen Gaumen gelegene Drüsen sind Schleimdrüsen mit Halbmonden.

* , *

Das Studium der Abweichungen des Speichels in Krankheiten hat bisher nur wenige fruchtbringende Thatsachen für die klinische Pathologie erbracht. Die grösste Beachtung fanden naturgemäss bisher die Quantitätsanomalien des Mundhöhlensecretes, da dieselben auch ein grösseres praktisches Interesse beanspruchen. Ueber die qualitativen Veranderungen, welche der Speichel in Krankheiten erleidet, besitzen wir jedoch nur geringe positive Kenntnisse. Dies liegt in der Natur der Sache, weil die Sammlung der zur Untersuchung benothigten grösseren Speichelmenge mit grossen Schwierigkeiten und mit Unbequemlichkeiten für den Patienten verknüpft ist, insbesondere, wenn man nicht durch einen pharmakologischen Eingriff einen Speichelfluss erregen will. Auch ist es schwer, vom Patienten ein reines Secret zu erhalten. Verzichtet man auf die mehr oder minder zahlreichen Einzeluntersuchungen über das Verhalten des Speichels in Krankheitsfällen, so findet man nur wenige Thatsachen, welche mit Sicherheit oder nur mit Wahrscheinlichkeit auf allgemeine Gesichtspunkte zurückzuführen sind und hänfiger zur Beohachtung gelangen. Diese geringen Kenntnisse über die qualitativen Anomalien des Speichels, weiche schon Oppolzer betonte, haben auch in jungerer Zeit nur unbedeutende Erweiterung gefunden.

Wright, welcher sich eingehend mit der Untersuchung des Mundhohlenseeretes beschättigte, stellte in seiner Monographie über den Speichel eine grosse Reihe verschiedener Arten auf, so z. B. den fetten, stissen, albummosen, galligen, blutzen, sauren, alkalischen kulkhaltigen, eiterigen, stinkenden, scharten, gelirl ten, schaumgen, urmosen, genatinosen und milehigen Speichel. Eine solche Verschiedenheit kommt aber weder regennässig zur Beobachtung, noch kann sie überhaupt vor einer kritischen Untersuchung bestehen.

Da G. Sticker nachwies, dass schon bei feblerhafter Ernährungsweise theils vorübergehende, theils bleibende Abweichungen in der Reaction des Speichels, welche normal, wie bereits erwähnt alkalisch ist, auftreten konnen, so ist die Beeinflussung der Speichelsbereiten durch Stoffwechselstorungen erklarlich. In vielen Krankheiten, welche mit Fieber einhergehen, wird saure Reaction des Speichels beobachtet. Pront fand bei Malaria und acutem Gelenkrheimentismus in dem Stadium des Schweise-ausbruches den Speichel sauer. Auch Mostler bestätigte dieses Verhalten der Reaction in fieberhatten Krankhelten, insbesondere im Typhus. Lehmann beobachtete dieses Symptom auch beim Speichel der Dinbetiker und glaubt die Ursache hiefer in ler tiegenwart von Milehsäure im Speichel zu finden. Kuhne und Limprocht fünden ebenfells die geonderte Reaction, aber keine Milehsäure im Mundhohlenseeret bei Zuekerharnrung. Fr. Mostler untersuchte in einwandsfreier Weise die Beschaffenheit des Speichels der Diabetiker und constatirte, dass im Beginn der Krinkheit der Speichel alkalisch oder neutral sein kann, dagegen in sehweren Fallen oder bei sehr acutem Verlauf der Krankheit stets sauer ist. Auf diese saure Reaction tührte er auch

die Zahneuries und die Erkrankung der Gingiva der Zuekerkrunken zuruck (*). Im Woberspruch zu dieser landlaufig gewordenen Behauptung stehen die Beobachtungen von Gamgee an zwei Fällen von Diabetes wo der Speichel eine sehr deutlich ausgesprochene alkalische Reaction zeigte. Nach Wright soll auch die Gieht durch Harnsaureausscheidung eine saure Reaction des Speichels bedingen (*). Die Krankheiten der Vertauungsorgane geben ebenfalls mintig zu einer sauren Reaction des Speichels Veranlassung, imsbesondere wurde dies in einigen Fällen von Careinon des Magens nachgewiesen. Bei Stomatitis infantam und bei Ruhr fand Uffelmann gleichfalls saure Reaction.

Die fermentative Kraft des Speichels in Krankheiten wurde von G. J. Jawein geprütt. Er fand, dass bei schwerem Fieber die Gesammtmenge des Fermentes vermindert ist, obwohl die Abinhime der Speichelmasse von einer Zunahme ihrer Concentration begleitet wird. Auch bei auderen Krankheiten, so bei Nephritis, Lebereirrhose Scorbut. Diebetes und Morbus Addisonij war die Fermentabseheidung deutlich herabgesetzt. Doch wurde von mehreren Forschern der Nachweis geliefert, dass der Speichel bei saufer Beaetion wirksam ist und die dinstatische Kraft auch erhalten bleibt, wenn mit dem Speiche, bei Vergiftungen Quecksilber, Jod oder Brom ausgeschieden werden. Carbolsaure sowie Salteylsaure vermogen dagegen sehon in geringer Concentration die diastatische Wirkung des Speichels aufzuheben.

Klinisches Interesse erregen westerlan jene qualitativen Anomalien des Speichels welche durch das Anftreten von Absseheidungsproducten, die im Speichel in der Norm nicht vorkommen, ausgezeichnet sind Diese bieten auch Veranlassung zur chemischen Untersuchung des Mundhelmseeretes. Lange Zeit glaubte man, dass beim Drübetes Zucker im Speichel ausgeschieden wird, doch konnte der Nachweis hiefür trotz zahlreicher Untersuchungen meht eibracht werden. Im Gegensatz Liezu sicht der von L. Toralbo unter der Bezeichnung »Speichebliabetess beschriebene eigenthumhiehe Krankheitsfall. Eine Säpäbrige Frau, deren Vater ein Diabetiker war erkrankte, nachdem eine durch Gemüthsbewegung verursachte acute Hysterie vorausgegangen war, an einem Speichelfluss. Der Speichel, welcher in einer Menge von etwa 11 in 24 Stunden nach aussen entleert wurde, enthielt, mit verschiedenen Proben (auch durch Gahrung) nachweisbar, über 1%, Zucker. Auch während der Salivition bestanden hysterische Beschwerden und Verdanungsstorungen. Der Urin war sparlich und enthielt niemals Zucker, dagegen ziemlich reiehtigh Oxalatkrystalle. Nach 1%, Jahren verschwand das Leiden.

Das Auftreten von Hurnstoff im Speichel Nierenkranker erregte bereits frubzeite Aufmerksamkert. Raller hatte schon diesbezugliche Studien gemacht und ti. Konig erwährt, dass ber aufgehobener Harnausonderung von Nierenkranken die Patanten einen Geschmack nach Harn einpfinden. Letzterer berichtet auch über einen Fall von Abererombie, in welchem der Speichel urmose Eigenschaften zeigte. In Falcen vernan beter Harnstoffansscheidung durch die Nieren fand Ritter Harnstoff im Speichel in viel großeren Quantitaten als in der Norm. Die großte Menge Harnstoff, welche Fleisicher innerhalb 24 Stunden bei einem Nephritiker im Speichel land, betrug 0.3-0.4 g.

Auch der Erweisegehalt des Speichels kann nach Vulpfun bei Erkrankungen der Nienen sehr erhollich über die Norm gesteigert sein.

Ceber das Vorkommen von Hurnsaure im Special von Arthritikern wurde bereits berichtet. Bourcheron will auch im Mundseerste von Uranischen Harnsaure nachgewiesen linden, dieh fand diese Besbachtung seither keine Bestatigung.

Das Auftreten von trakentarbetoffen oder Unifersauren im Speachel Ikterischer wird von Moseles lebhaft bestritten. In neuester Zeit glanbte jedoch Fenwick deren

Gegenwart in gewissen Falien nachweisen zu können. Allerdings kann das Mundhöhlenseeret bei Ikterus auch durch Belausehung abgestossener ikterischer Mundepithenen gelblich gefarbt erscheinen.

Den Lebertritt von Hämoglobin in den Speichel konnte Stieker in einem Calle schwerer Hämoglobanamie, welcher letal endigte, besbuchten. Blut kann dem Speichel ferner in den letzten Stadien senwerer Krankheiten, insbesondere bei hämogrhagischen Diathesen beigemengt erscheinen, ebenso wie Eiter bei Entzundungsprocessen innerhalb der Mundhohle. Bei den verschiedenen Formen der Stomatitis uteerosa wird das Mandhohlenseeret häufig brännlich gefärbt und ausserst übelriechend. Die mikroskopische Untersuchung weist dann neben abgestossenen Gewobsfetzen, weissen und rothen Blutzellen, welche meist in Zerfall begriffen sind, eine große Menge verschiedener Prize auf.

Wichtig ist die Ausscheidung einzelner Argneumttel, ebenso wie der Uebergang gewisser Giftstoffe bei Intoxicationen in den Speichel. So ist es bereits lange bekannt, dass Jod und Brom sehr rasch im Speichel erscheint, wenn es auch nur in geringer Menge dem Korper einverleibt wurde, sei es durch den Magen, den Mastdarm, durch die Haut oder durch subcutane Injection. Stieker beobachtete die Schnelligkeit der Ausseheidung bei nuchternen, gesunden Menschen nach innerheher Verübreichung von 02 g Jodkalium und konnte nach zwölf Minuten das nachweisbare Auftreten der ersten Jodzeaction im Speichel bemerken. Die Zeit der Ausscheidung schwankte zwischen 9 and 22 Minuten und war oft kürzer als beim Harne. Langley und Fletcher fanden Jod nach Injection von 50 en. ciner Jodkaliumlosung in das Blat in allen auf die ersten seehs folgenden Tropfen und zwar zuerst un Seerete der Sublingualdrüse, dagegen war die darch die Parotis ausgeschiedene Johnenge presser als diegenige der Unterkieferdrüse. Wolff beschäftigte sich mit der Ausscheidungsgeschwinnigkeit des Jud bei Nierenkranken und beobuchtete, dass dieselbe für den Harn verspatet, für den Speichel häufig beschleunigt ist. Auch die Dauer der Jodansseheidung ist beim Nierenkrunken im Verhältniss zum Gesunden um Stunden verinngert und kann sogar tagelang anhalten. Zweifel zeigte, dass beim Fieber die Schnelligkeit der Ausscheidung des Jod durch den Speichel verlangsamt ist. Die Annahme Sticker's, dass die an die Jod- und Bromsalze gebundenen Metalle, wie z. B. Kalmin, Natroin oder Lithium nicht durch die Speicheldrasen abgesondert werden. fand Widerlegung durch Langley und Fletcher, welche zeigten, dass nach einer Injection von 50 cm³ einer Lithiumnitratiosung in das Blot bereits in den ersten Trajfen Speichel der Lithiumstreifen spectroskopisch nachgewiesen werden kann. Andere Stoffe, wie z. B. das Eisen, sind nicht stalophan; es trut vom einverleibten Eisenjodur nur das Jud in den Speichel über. Das Quecksilber erscheint mich Schultmacher erst dann in, Mundhohlenseeret, wenn dem Organismus grossere Mengen dieses Metalls zagefuhrt wurden. Subentan injiciztes Morphium wird nach Untersuchungen von Rosenthal durch den Speichel zwar nur allmälig, aber in grösseren Quantitaten ausgeseldeden. Ferner constatirte Wright das Auftreten von Coparvabalsam im Speichel nach innerlicher Aufnahme desselben. Bei Individuen, welche an Bleiverziftung litten. fand Ponchet dieses Metall in nachweisbaren Spuren im Speichel, wenn durch Pilocarpininjectionen eine stärkere Speichelausscheidung angeregt worden war. In einem Falle war Blei noch nachweisbar, trotzdem der Patient seit mindestens drei Monaten out demselben nicht mehr in Beruhrung gekommen war. Arsen fand sich nach reichlichem Gebruuch von arseniger Saure (bis zu 20 mg), selbst bei bestehenden Cumulationserscheinungen nicht im Speichel; bei Einnahme von arsensaurem Natron wurde dagegen Arsen bei einem Falle in zweifelhaften Spuren nachgewiesen.

Peher Anomalien in der procentischen Zusammensetzung des Speichels ist nur wenig bekannt. Bei Versuchen au Thieren, welche Eckhard zuerst anstellte, konnte

das procentische Verhaltniss der Zusammensetzung genndert werden, sohald die Seeretion durch eereticale oder durch Sympathieusretzung angeregt wurde. Diese Unterschiede werden nach Herdenhaltn auch beim Menschen unter pathologischen Bedingungen bemerklich, je nachdem die vorwiegende Spechelabsonderung durch die eine oder die andere Modification vor sieh geht. Auch die Dauer der Absonderung beeinflusst die Zusammensetzung des Speichels. Beim Speichelfluss sinkt der Gehalt an festen, insbesondere an organischen Bestandtheilen. L'Heretier stellte Untersachungen über den Gehalt an festen Bestandtheilen des Speichels bei verschiedenen Krankheiten an, doch führten die Ergelnisse zu keinen klaren Resultaten. In jüngster Zeit hat J. Novi auch die Abhangigkeit der Speichelzusammensetzung von der Blutbeschaffenheit nachgewiesen, ohne jedoch damit wesentliche Autschlüsse über die Pathologie des Speichels zu gewinnen.

Die viel umstrittene Frage über die angeblichen toxischen Wirkungen des Speichels scheint nunmehr gelost zu sein. Der Aberglaube einer vermeintlichen Heilkraft, welche somerzeit in der Mediein eine grossere Rolle spielte, wich der fortsehreitenden Erkenntniss, allein der unbereentigte Vergleich mit den giftigen Sitten der Schlangen, dem Speichel wuthkranker Thiere u. s. w. zeitigte die entgegengesetzte Ansieht. Diese Anschauung schien ihre Bestötigung in zahlreichen Versuchen zu ethalten. Wright injectte menschlichen Speichel in den Magen von Hunden und beobachtete stets das Anftreten von Wurgen und Erbrechen, ja nach Injection dieses Secretes in die Venen stellten sieh die Symptome der Hundswuth ein (?). Erst die Versuche von Bidder und Schmidt brachten etwas Klärung in diese Frage. Die Einspritzung von Speichel in den Magen von Thieren blieb ohne Folgen, dazegen traten Erscheinungen einer heftigen Intoxication auf, sobald der Speichel in die Venen gespritzt wurde. Wurde beim Sammeln menschlichen Speichels das Tabakrauchen vermieden, welches bios den Zweck hatte, die Secretion zu steigern, so milderten sich die Symptome und bliefan velltg aus, wenn man den Speichel vor der Insection filtrirte. G. Gallto und E. di Mattei brachten in einer grosseren Versuchsreihe den Beweis, dass menschilcher Speichel, in die Venen von Kaninchen injicirt, ohne erhebliche Folgen vertragen wird, wenn er vorher filtrirt wurde. Nicht filtrirtes Secret todtete die Thiere, Durch Aofkochen konnte die giftige Wirkung ebentalls vernichtet werden. Die toxischen Eigenschaften seheinen in Fäulnissproducten, welche sich in nicht vollig reinem Speichel leicht entwickeln, sowie in der grossen Zahl pathogener Mikroorganismen des Speichels zu liegen. So zeigten z. B. die genauen Untersuehungen von Netter, duss im Speechel auch bei Gesunden der Pneumococcus A. Fraenkel verhanden sei und bei Injectionen solchen Speichels Infectionen hervorzurufen im Stande ist,

* * *

Zweifellos war Leeuvenhoek der Erste, welcher im Speichel und im Zahnbelag Mikroorganismen beobachtete und auch abbildete; dieser Forscher beschrieb nämlich in einem aus dem Jahre 1683 datirten Schriftstück fünf Arten von Animaleulise, welche er in seiner stets sorgfältig gereinigten Mundhöhle zwischen den Zähnen auffand. Diese Ergebnisse wurden jedoch nicht weiter beachtet, und erst seit in unserem Jahrhundert die Verbesserung der mikroskopischen Hilfsmittel zu einem allseitigen genaueren Studium der kleinsten Lebewesen Anlass gab, wurde auch den in der Mundhöhle vorkommenden Arten derselben grössere Aufmerksamkeit geschenkt. Ehrenherg, Dujardin, Robin, Pasteur,

R. Koch. Fraenkel u. A. haben gelegentlich sich mit bestimmten Bakterien aus der Mundhöhle beschäftigt: eingehendere, zum Theil monographische Bearbeitungen dieses Gegenstandes liegen blos von einer kleinen Anzahl von Autoren vor, unter denen Bühlmann (1840), Ficinus (1847), Robin (1847 und 1853), Leber und Rottenstein (1867) hervorragend, ferner Rapin (1881), Rasmussen (1883), Vignal (1886), Biondi (1887), vor Allem aber W. D. Miller zu nennen sind, welch Letzterer eine umfangreiche, zusammenfassende Darstellung aller bekannten einschlägigen Thatsachen und Theorien gegeben hat, auf der auch die folgende kurze Zusammenstellung im Wesentlichen fusst.

Die Mundhöhle bietet ausserordentlich günstige Bedingungen für die Ernährung und das Wachsthum von Bakterien dar. Die hier herrschende relativ hohe Temperatur, welche dem für die meisten, besonders die pathogenen, Spaltpilze geltenden Temperaturoptimum (Bluttemperatur) entspricht (nahekommt), die unter normalen und vielen krankhaften Verhältnissen vorhandene, die Schleimhaut bedeckende Flüssigkeit, deren bald schwach-saure, bald schwach-alkalische Reaction die Entwicklung vieler Bakterien fördert, die reichliche Luftzufuhr einerseits, wie der Sauerstoffabschluss in den tiefen Falten der Schleimhaut, den Krypten der Tonsillen, noch mehr in den cariösen Zähnen, begünstigen die Ansiedlung sowohl aërobiotischer, als bedingt und unbedingt anaërobiotischer Mikroorganismen ebenso sehr, wie die vorhandenen Nährstoffe.

Als solche Nahrstoffe sind besonders zu nennen

- Der Speichel, welcher (wie sehon erwähnt) normal bein. Mensehen sehwach alkahsch oder neutral rengut und wegen seines geringen Gehaltes an organischen Stoffen (etwa 0.15%) nur ein indifferentes N\u00e4hrmednun tur Spaltjulze baldet.
- 2. Der Mundschleim das Seeret der Schleindrusen der Mundhohle, eine faden ziehende, muemhaltige Flossigkeit.
- 3. Abgestessene Epitherzehen, welche allenthalben in der Mundhohlenflussigkeit vorhanden sind und sich besonders an wenig beim Kauen geriebenen Stellen der Zahne und Buchten der Schlemhant ablagern.
- 4. Der Zahnknorpel, die organische Grundlage des Dentin, gilt beim Kochen Leim und bildet, wie andere leungebende Substanzen, einen guten N\u00e4hrboden für Bakterien.
- 5. Die Zahnpalpa, welche wahrscheinlich, selbst wenn sie noch von gesundem Zahnbein überkleidet ist, einen Nahrboden für Bukterien abgeben kann (Arkovy, Rothmann).
 - 6. Zahnfleischexsudate.
- 7. Spessereste, welche eiweiss- und kohlenhydrathältige Stoffe und Salze defern und auf diese Weise zusammen mit den früher autgezahlten ein überaus geeignetes Nahrmedium für Mikroorganismen bieten.

Die festen Speisereste, vermengt mit den abgestossenen Epithelien (und den Resten des Zahngewebes), stellen einen festen Nährboden mit den Vortheilen dieses für das Nebeneinanderwachsen verschieden rasch ge-

deihender Spaltpilze dar, wodurch langsam wachsende pathogene Formen neben üppig wuchernden saprophytischen Pilzen sich behaupten können.

Pathologische Verhältnisse ändern die aufgezählten Wachsthumsbedingungen nach verschiedener Richtung:

Die Reaction des gemischten Sprichels soll bei längerem Verweilen desselben in der Mundhonle (Sticker), ferner bei Rheumatismus, Gieht, Gastroenteritis, in vorgerückten Studien des Diabetus mellitus, bei Dyspepsie, manchen febrilen Erkrankungen und auch während der Gravidität sauer werden; auch der Mundschleim wird angeblich unter Umständen saner (?), ferner soll das entzundlich gereizte Zahnfleisch ein zaures Secretz liefern (vergl. oben). Stärker saure Reaction der Mundfüssigkeit mass allerdings deren Eignung als Nährsubstrat für Bakterien vermindern oder selbst gänzlich aufheben, andererseits aber auch wiederum die Erweichung des Zahnbeins und somit die Schaffung eines günstigen Nährbeitens unterstützen. Fieberhafte Infectionskrankheiten setzen die Secretion der Mundspeichel- und Schleimdrusen herab, verringern also den Feuchtigkeitsgehalt der Mundhohle und in diesem Sinne die Muglichkeit der Pilzentwicklung; doch werden nicht nur die Dauerformen der Bakterien, sondern ein grosser Theil dieser selbst der Austrocknung widerstehen und bei Eintreten gunstigerer Bedingungen wieder auflichen konnen, umsomehr, als die unter denselben Umständen nangelhafte Entfernung der Secrete und desquamirten Epithelien and die Mandathungg die Ansiedlung von Mikroorganismen wiederum direct fordern,

Ist, wie auseinandergesetzt, der Boden für das Gedeihen von Spaltpilzen aller Art in der Mundhöhle sehr günstig, so ist nicht minder die Aussaat eine sehr reichliche, denn mit der Athmungsluft einestheils und mit den festen und flüssigen Nahrungsmitteln andererseits werden beständig Keime eingeführt. Daraus erklärt sich, dass der Bakteriengehalt der menschlichen Mundhöhle im Allgemeinen enorm gross ist; derselbe wechselt naturgemäss sehr bedeutend nach Beschaffenheit und besonders nach der Pflege der Mundhöhle, E. Rosenthal fand z. B. bei Zählungen der aus gleichen Verdünnungen des Mundinhaltes auf Gelatineplatten aufgehenden Colonien als Mindestzahl 100, als Maximum 12000 Keime bei Untersuchung von 14 Fallen in der Art, dass die Mundhöhle mit 10 cm3 sterilen Wassers ausgewaschen und zwei Tropfen dieses Spülwassers zur Aussaat verwendet wurden. Darnach muss die Anzahl der Pilzkeime im gunstigsten Falle nach Millionen geschätzt werden, wobei noch in Betracht kommt, dass die Zählung unvollkommen ist, weil ein grosser Theil wegen des mangelnden Wachsthums auf Gelatine und künstlichen Nährböden überhaupt nicht in Frage kommt und ein weiterer Theil auf den Platten von üppiger wachsenden Nachbarn überwuchert wird (Vignal).

Fortgesetzte sorgfältige bacteriologische Untersuchungen des letzten Jahrzehntes haben aus der menschlichen Mundhöhle eine sehr grosse Zahl (Miller allein fand über hundert) von Mikroorganismen isoliren lassen, wovon viele mit bekannten, verbreiteten Arten identisch sind. So fand E. Rosent hal in 14 verschiedenen Mundhöhlen 28 verschiedene

Species, unter denen gerade einige der am häufigsten gefundenen (Micrococcus rosettaceus, M. aquatilis) bekannte Wasserbakterien sind, oder wie der 6mal vorhandene Streptococcus coli gracilis (im Darmeanal und Meconium gefunden) wahrscheinlich mit der Luft eingedrungen sind. Milter konnte unter anderen den Heubacillus, Kartoffelbacillus, Milchsaurebacillus, Bacillus des grünen Eiters, Micrococcus tetragenus (auch von Vignal, Rosenthal, Biondi u. A. aus dem Munde gezüchtet), Mycoderma aceti (nach Genuss untergährigen Bieres) isoliren. Ferner wurden auch pathogene Pilze, besonders die pyogenen Coccen in der Mundhöhle Gesunder gefunden, eine Beobachtung, die bei der weiten Verbreitung dieser Organismen in der Aussenwelt nicht überraschen kann. Achnliches gilt vom Tuberkelbacillus (Cornil, Dieulafoy), Diphtheriebacillus (Löffler, C. Fränkel, v. Hofmann, Park Beebe), Pneumococcen u. a.

Die Bedeutung der Mundpilze für die Pathologie liegt theils in den durch sie bedingten localen Erscheinungen, theils in ihren Wirkungen auf entfernte Organe und auf den gesammten menschlichen Organismus.

Unter den localen, in der Mundhohle selbst sich abspielenden Erscheinungen gehören die Gährungsprocesse zu den wichtigsten und am besten gekannten; insbesondere verdient die Milchsäuregährung, wegen ihrer Bedeutung für die Zahnearies. Beachtung.

Die häufigsten Erreger der spontanen Milchsäuregährung sind der Bacultus aerogenes (Bacterium aerogenes Escherich) und Varietaten desselben; wie der Bacillus acidi lactici (Hueppe), der von Miller auch wiederholt in der Mundhohle gefunden wurde. Doch wird die Vergahrung des Milchzuckers auch durch andere Bakterien irten, wie z. B. sämmtliche Eitercoccen, B. coli communis. Bacillus prodigiosus, Sarcinearten, einige Heubakterien verursacht. Miller untersuchte in zwei Versuchsreihen 22, beziehungsweise 25 Mundbakterien nach dieser Richtung und fand unter diesen jedesmal 16, welche eine Fleischextract-Pepton-Zuckerlesung sauer machten: in 18 Fallen wurde die Bestimmung der Saure versucht und in zehn dieser Falle Milchaure qualitativ (durch die Eswald'sche Reaction oder durch Darstellung des Zink-alzes) nuchgewiesen. Hueppe isolirte aus der Mundhohle zwei verschiedene, in zu kerhaltigen Lösungen Milchsäure bildende Bakterien; Vignal fand unter 17 verschiedenen Mundpilzen neun mit der Fahigkeit. Lactose in Milchsaure umzuwandeln. Miller macht jedoch daraut aufmerksam, dass es sich dabet nacht um reine Milch-*aurogahrung lumide, indem als Nebenproducte Ameisen-, Essig- und Buttersaure, vor A. em aber Guse (CO, und H) suftreten; doch erscheint es fraglich, ob diese Processe siek auch in der Mundhohle abspielen.

Die spontane Buttersaure- und Essigsauregährung sind in der Mundhohle nicht beobacktet worden, der Erreger der ersteren — Bacillus butyrieus wurde nur einmal von Rasmussen in der Mundhohle nachgewiesen.

Black beschreibt einen der schlermigen Gährung annlichen Process durch Einwirkung von Mundpilzen auf zuekerhaltige Lösungen und führt auf diesen Vergang den sehlemigen Belag der Zahne und Zunge bei Fiebernden zuräck. Neben gährungserzeugenden Pilzarten kommen in der Mundhöhle auch solche mit saccharificirenden und mit invertirenden Fähigkeiten vor. Miller fand unter neun verschiedenen Arten eine mit ausgesprochen diastatischer Wirkung, Vignal unter 17 Mundbakterien drei, welche Stärke umwandeln und sieben, welche Rohrzucker invertiren.

Endlich besitzen viele Mundbakterien, wie die Mehrzahl aller Bakterien uberhaupt, eiweisslösende Eigenschaften, die ebenfalls von W. Vignal und Miller für eine grössere Zahl derselben direct nachgewiesen worden sind.

Ob in der Mundhohle eine Vergährung von Fetten und Fettsäuren stattfindet (und ob z. B. die Milchsäure, respective milchsaurer Kalk weiter vergährt), darüber fehlen Angaben vollständig.

Da der Mundhöhleninhalt einen aus Kohlenhydraten. Eiweisskörpern. Fetten etc. gemischten Nährboden darstellt, so werden die verschiedenen Gährungen nebeneinander verlaufen können: ebensowenig wie jeder Gährungsprocess nur durch ein Bacterium erzeugt wird, kommt auch jedem einzelnen Spaltpilz nicht eine specifische, sondern verschiedene Wirkungen zu, es entspricht daher die Zahl der Gährungs- und Umwandlungsproducte nicht der Zahl der Erreger.

Im Anschlusse an die besprochenen Umsetzungen sind schliesslich noch die reinen Fäulnissvorgänge, welche sich in der Mundhöhle, z. B. in der gangränösen Zahnpulpa, an Speiseresten u. s. w. abspielen müssen, zu erwahnen.

Von der localen Wirkung der Farbstoffbildung ausgehend, kann hier die Gruppe der chromogenen Mundbakterien zugereiht und nach der producirten Farbe eingetheilt werden in:

- 1. solche, welche einen gelben Farbstoff bilden (Bacteria flavescentia) Miller unterscheidet acht in diese Gruppe gehörige Arten, welche alle den Farbstoff in ihrem Protoplasmot enthalten, ohne das Culturmedium zu fürben. Unter den von Rosenthal gefundenen Mundpilzen finden sich zwei genau beschriebene neue Arten, von denen der Micrococcus ochracens auf bestimmten Nährboden ein ockergelbes Pigment bildet, wahrend der Diplecoccus Hausert ben unte Pilz der tielatine einen goldgelben Farbenton verleiht; ausserdem wurden von demselben Autor der Micrococcus luteus und aurantizeus (Schröter), die Sareinn laten (Plugge) und flava, der Bacillus aurantizeus (Frankland) aus der Mundhohle isolirt. Endlich ist der Bacillus g von Vignal identisch mit Bacillus buccalis minutus (Sternberg), der auf allen Nührboden schön gelbe Colonien bindet.
- 2. Solche, die einen grunen Farbstoff bilden (Bacteria viridantia) Miller konnte fünf Mikroorganismen zochten, welche die Nahrgelatine grun färben, und Rosenthal beschreibt als »Sarcina viridis fluvescens» ein in Zellverbanden zu 2—4—8 wachsendes Bacterium, das verschiedenen Nährmedien eine gruntichgelbe bis olivengrune Farbe verleiht und einem zweiten, welcher dem Staphylococcus viridis flavescens (Guttmann) nahe zu stehen scheint. Das vermuthliche Bacterium des grunen Zahnbelages zu zuehten gelaug Miller nicht.
- 3. Selche, die rothe bis braune Farbstoffe bilden. Miller beschreibt einen meht selten in der Mundhohle verkommenden Pilz, welcher ziegelrothe Belage auf den Zähnen

biblet und, einmal einzenistet, ungemein hartnäckig haftet, sich aber kanstlich nicht zuchten Irss. Doch gelang es Miller, andere rothes und braunes Pigment bildende Spaltpilze zu zuehten. Ferner ist hier zu nennen das Baeterium cerosinum Rosenthal's und noch mehrere der von Vignal isolirten Baeillen, welche rothliche Colonien erzeugten.

M. Freund führt ganz neuerdings von chromogenen Spultpilzen in der Mundhohle an Sareina flava, Sareina tatea, Screina aurantinen, Staphylococcus pyogenes aurets, Diplococcus citreus liquetaciens, Micrococcus flavus liquetaciens, M. aurantineus, M. agilis, M. carneus, M. cremoides, Bacillus fluorescens liquetaciens, B. fuscus, Rosahele, Ferner als neue Species: Micrococcus lactericeus, M. citreus granulatus, Bacillus griscoflorus, B. viscosus achiaceus.

Auch die wertaus grosste Zahl der ehromogenen Spaltpilze besitzt in Luft und Wasser, besonders im Wasserleitungswasser, ausgedehnte Verbreitung. Dass man dieselben in der Mundholde wiederfindet, kann nach den vorstehenden Darlegungen nicht Wander nehmen. Sie gehören wohl fast alle zu den Mundpilzen, welche sieh bloszufällig und zeitweise im Cavum oris aufühlten.

Als Begleitungserscheinung der Zahnearies kann bekanntlich Verfärbung des Gewebes (vom hellen Gelb bis zum tieten Schwarz der erkrankten Partie) auftreten. Clark hat nun diese Verfärbung auf die Thätigkeit chromogener Bakterien bezogen. Miller ist dieser Annahmentgegengetreten. In der That spricht die in der Mundhöhle herrschende hohe Temperatur und die in der Carieshohle beschränkte O₂-Zufuhr gegen eine Entfaltung der farbstoffbildenden Eigenschaften.

Unsere Kenntnisse von den Mikroorganismen, welche bei der Caries der Zähne eine Rolle spielen, beruhen fast ausschliesslich auf den Arbeiten von Miller (und dessen Schuler C. Jung), ferner von Vignal und B. Galippe. Als gemeinschaftliches Ergebniss dieser Studien kann der Satz vorangestellt werden, dass es kein bestimmtes specifisches Bakterium der Zahncaries gibt, sondern dass dieser Process immer auf einer Mischinfection beruht. Miller glaubt festgestellt zu haben, dass alle Mikroorganismen der Mundhohle, welche die Fähigkeit besitzen. eine sauere Gahrung von Speiseresten zu verursachen, an dem versten« Stadium der Zahncaries (Entkalkung des Zahngewebes) theilnehmen können: ferner, dass alle Mikroorganismen, die eine peptonisirende oder eine verdauende Wirkung auf eiweissartige Substanzen besitzen, an dem »zweitem. Stadium (Autlösung der erweichten Grundsubstanz) Antheil haben können, und dass schliesslich alle diejenigen, welche beide Eigenschaften besitzen, zu gleicher Zeit in beiden Stadien activ thätig sind. Galippe und Vignal (1889) erhielten aus 18 cariosen Zähnen durch Gelatineculturen constant vier Arten von Bacillen, während sie eine fünfte achtmal, eine sechste Art (einen grossen Coccus) nur fünfinal antrafen. Miller, der schon früher (1883) ebenfalls durch Züchten auf Gelatine fünf verschiedene Arten von Cariesbakterien (a-e) isolirt hatte, liess durch C. Jung (1892) diese Frage mit Benützung fester Nahrböden, die eine Aufbewahrung bei Bluttemperatur gestatten, neuerlich beurbeiten. C. Jung beobachtete so bei Untersuchung von 72 Zähnen elf verschiedene Arten von Spaltpilzen genau in ihren Wachsthumserscheinungen und sonstigen Lebensäusserungen. Dieselben werden mit den Buchstaben a bis k und o bezeichnet: vier davon (a, c, e, h) finden sich nahezu in jeder Strichcultur aus cariösem Dentin, b und f nicht so constant, doch in der überwiegenden Mehrzahl der Culturen, etwas weniger häufig d, h und i. am seltensten g und o. Die Cariespilze a—g, sowie o gehören in die Gruppe der Bacillen, h—k sind Coccen. Der Vergleich mit bereits beschriebenen ist nur zum Theil und nicht mit Sicherheit durchführbar gewesen und ergab Folgendes:

Cariespilz c ist wahrscheinlich identisch mit 7 Miller und 3 Galippe

2	6	>)A	3	3	E	3
»	0°	9	5		5	β	2

- h > α > und 6 Galippe
- Ascococcus buccalis Miller

Delle vie beschrieb einen aus cariösem Zahnbein gezüchteten facultativ anaërobiotischen Streptococcus, der sich für Mäuse, Kaninchen und Meerschweinchen pathogen erwies.

Ueber die Bakterien der kranken Zahnpulpa liegt eine Bearbeitung von Miller (Verhandlungen der deutschen odontologischen Gesellschaft, Bd. VI, 1894. Autoreferat in Virchow-Hirsch) vor. Fast ausnahmslos handelt es sich hiebei nach diesem Autor um eine Mischinfection. Mikrococcen waren constant vorhanden, etwas weniger häufig Bacillen, in etwa 50% aller Fälle Schraubenformen. Miller fand darunter selten die specifischen Eitercoccen (Staphylococcus pyogenes aureus et albus, Streptococcus pyogenes), dagegen eine Gruppe von diesen nahe verwandten Coccenarten, die, Mausen subcutan beigebracht, Eiterung verursachen. Die Bacillen der kranken Zahnpulpa zeigten nur geringe eitererregende Wirkung. Zweimal wurde ein wahrscheinlich mit dem Soorpilz identischer Pilz gefunden. Der Gehalt der erkrankten Pulpen an Bakterien ist sehr verschieden gross; er ist vor Allem davon abhängig, ob die Pulpahöhle gegen die Mundhöhle zu geöffnet oder geschlossen ist, da in letzterem Falle sämmtliche Bakterien zu Grunde gehen können und die Pulpahöhle steril getunden werden kann.

Die Mundbakterien werden am besten in zwei Gruppen getrennt:

- 1. in die Mundpilze im weiteren Sinne, wohin alle gelegentlich in der Mundhohle vorgefundenen Spaltpilze zu rechnen sind, und
- 2. in die Mundpilze im engeren Sinne, die nach den bacteriologischen Untersuchungen stets oder wenigstens häufig in der Mund-

höhle vorkommen und daher als mehr weniger regelmässige Mundbewohner anzusehen sind.

Nur die letzteren beanspruchen eine genauere Aufzählung, denn in der ersten Gruppe duriten bei fortgesetzter Untersuchung allmälig alle oder fast alle bekannten Arten überhaupt aufzuzählen sein.

Speciell aus pathologischen Gesichtspunkten können weiters die Mundpilze in

1. nicht pathogene, und

2. pathogene Bakterien eingetheilt werden, d. h. solche, welche entweder bei Ueberimpfung auf Thiere oder im menschlichen Organismus pathologische Veränderungen hervorrufen. Diese letzteren haben natürlich auch dann eine ärztliche Bedeutung, wenn sie nur zufällig und vorübergehend in die Mundhöhle gelangt sind.

Eine eingehende und streng systematische Classification der Mikroorganismen der Mundhöhle fehlt bisher noch. Eine solche stösst einestheils deshalb auf sehr grosse Schwierigkerten, weil ein Theil der Mundbakterien auf allen bisher bekannten Nährmedien nicht wächst und somit nur nach rein morphologischen Merkmalen charakterisirt werden kann, anderentheils, weil die züchtbaren Mundpilze bisher vielfach nur ungenügend studirt und beschrieben sind. Es ist daher zum grossen Theil ganz undurchführbar, die von verschiedenen Autoren aufgezählten Arten mit einander zu vergleichen und ihre eventuelle Identität festzustellen. Besteht ja nicht einmal in der Frage völlige Uebereinstimmung. ob Bacillen oder Coccenarten unter den Mundbakterien vorwiegen. Während nämlich Miller, Black, Biondi, E. Rosenthal u. A. ein ausgesprochenes Ueberwiegen der Coccaceen angeben, fand Vignal unter seinen 17 gezüchteten Arten 13 Bacıllen, drei Mikrococcen (darunter die beiden pvogenen Staphylococcen) und eine Vibriogattung. Miller wollte diesen Widerspruch durch den Umstand erklären, dass Vignal seine Bakterien nur auf Gelatine gezüchtet hat, auf welcher viele Mundpilze nicht wachsen, doch muss diese Erklärung als nicht stichhältig bezeichnet werden, weil Rosenthal mit demselben Nährsubstrat im Gegensatz zu Vignal ebenfalls vorwiegend Coccen (nämlich 14 Coccen und acht Stäbchenformen) fand.

Eigentliche Mundpilze, welche constant in jeder Mundhöhle vorkommen, sind:

- Die verschiedenen Leptothrixformen. Urber diese wird ein specieller Abschnitt handeln.
- 2. Spiritium sputigenum. Kommt in jeder Mundhohle, in ullerdings sehr wechseinder Menge vor. Hat mit den Choleravibrionen eine gewisse Achnlichkeit und ist
 auch wirklich von Lewis mit diesen verwechselt worden. Abgesehen von gewissen
 morphologischen Unterschieden sind aber die Spiritlen dadurch seharf gezenüber den
 Kommabierhen der Cholera gekennzeichnet, dass sie sieh nicht züchten lassen. Ausser

diesem Spirillum beschreibt Miller drei andere züchtbare Arten von zekrummten Stübehen (die ebenfills sämmtlich von dem Koch'sehen Kommabacillus durch verschiedene Merkmale differenzirt werden konnen).

3. Spirochaete dentium (Sp. denticola). Wird wie das Spirillam sputgenum unter dem Zahnfleischrande, in cariosen Zahnen gefunden und stellt schraubenförmig zewundene Faden dar.

Perner beschreibt Miller drei mit Jod deutlich farbbare Mikrococcen, die er auch eultiviren konnte, minlich den Jodococcus magnus, Jodococcus parvus, und einen mit Jod rosaroth far baren Mikrococcus.

Derselbe Autor hat im Laufe seiner Untersuchungen über 50 Arten von Mikroorganismen in der Mundhöhle gefunden, welche er unter der Bezeichnung: »Züchtbare Mundbakterien, theils nicht pathogen, theils von unbekannter Pathogenese« zusammenfasst und unter denen er sechs als ziemlich regelmässig vorkommend bezeichnet, nämlich

- Ascocceus buccalis. Unregelmässige Coccen respective Diplococcen, einzeln oder in Ketten angeordnet. Seine Culturen, welche wie kleinste Glasperlen aussehen, haben knorpelige Consistenz, besitzen häufig einen faserigen Rand und ein inneres, sehwarzes Muster.
- 2. Bacterium, das in Form ungleich grosser Coccen erscheint und kleine runde, sehr danne, farblose Colonien bildet.
- 3. Micrococcus nexifer, bildet ebenfalls kleinste dunne Colonien von ovalen Coccon.
- 4. Mikrococcus, der ungleich gro-se, aus wenigen Zellen zusammengesetzte Colonien bildet
 - 5. Coccen, die, dieht zusammengelagert, sehr grosse Colonien bilden.
- 6 Ein Coccus, der auf Agar-Agar farblose, durchsjehtige erhabene Colonien von der Consistenz einer Paste bildet.

Alle diese sechs Bakterien verursachen, wie auch der nahezu constant gefundene Jodococcus magnus, in zuckerhaltigen Lösungen gezüchtet. Gährung und stark saure Reaction.

Vignal isolirte aus seinem eigenen Zungenbelag und Zahnschleim nach dreimonatlichen Landausenthalt bei völliger Gesundheit und unter Beobachtung sorgsältiger Reinigung 17 verschiedene Arten von Mikroorganismen, von denen sieben bereits sicher beschrieben waren. Die nicht pathogenen darunter waren; Leptothrix buccalis (die er cultivirt haben will), Bucillus mesentericus vulgaris (Kartoffelbacillus), Bacillus subtilis (gemeiner Heubacillus), Vibrio rugula. Ueber die zehn neu beobachteten hat Vignal keine Untersuchungen hinsichtlich ihrer pathogenen Eigenschaften angestellt.

E. Rosenthal fand bei 14 Füllen zehnmal einen Micrococcus Reessiik benannten Mikroorganismus, der ein wahrer Mundpilz zu sein scheint, wenigstens anderweitig noch nicht gefunden wurde. Seine übrigen häufiger angetroffenen Pilze sind grösstentheils Luft- und Wasserbakterien.

Pathogene Mundbakterien.

a) Nicht züchtbare pathogene Arten.

Kreibohm fand zwei Arten von Bacillen, die auf keinem künstlichen Nahrboden gezichtet werden konnten und, auf Thiere überimpft, Sephthämie hervorrufen, bei welcher sich im Blute dieselben Bacillen massenbaft vorfanden. Die erste Art wurde zweimal im Zungenbelag Typhöser, die zweite im Zungenbelag eines fiebernden Kindes mit einem erythematösen Exanthem beobachtet. Miller fand in der gangränösen Zahnpulpa ein Bacterium, welches, Mäusen injieirt, locale Gangrän erzeugte.

β/ Züchtbare pathogene Arten.

- 1. Diplococcus lanceolatus (Fraenkel). Diplococcus pneumoniae (Weichselbaum). Die Anfange des Studiums dieses Coccus fallen mit den ersten Kenntmissen über infectiöse Eigenschaften des Mundinhaltes zusammen, denn sie greifen zurück auf die von Pasteur und Sternberg (1881) gemachte Beobachtung, dass Kaninchen nach Impfung mit menschlichem Speichel an Sephthämie erkrankten und starben. Der dann im Blute dieser Thiere gefundene Mikrococcus der Sputumsephthämie wurde von A. Fraenkel als der Erreger der Pneumonie erkannt. Wichtig für die menschliche Pathologie ist, dass dieses pathogene Bakterium sehr häufig in der Mundhohle gesunder Personen vorkommt: Netter fand ihn bei Untersuchung des Speichels von 127 gesunden Personen. in 20% solcher Menschen, die niemals eine Pneumonie überstanden hatten, und in 80% derjenigen, welche früher an einer solchen erkrankt gewesen waren. Aus den Angaben von Netter folgt weiters, dass bei Erwachsenen die Infection am häufigsten (in 86% der Fälle) von Bronchien und Lunge aus, seltener von der Nase aus (Otitis und Meningitis mit 11%) erfolgt. Die verschiedenartigen dem Diplococcus Fraenkel's ähnlichen Mikroorganismen, von welchen mehrere in der Mundhöhle gefunden wurden, berechtigen nicht zur Aufstellung distincter Varietäten (Kruse, Pansini cit. nach Flügge, II. 138).
- 2. Bacillus gingivitidis und Bacillus der Kaninchensephthämie (Koch-Gaffky). Von Babes bei einer Scorbutepidemie aus den Zahnfleischgeschwüren, in denen er dichte Rasen bildete, neben einem Streptococcus gezüchtet (vgl. den Abschnitt über Scorbut).
- 3. Bacillus sputigenes tenuis (Pansini), Bacillus sputigenes crassus (Kreibohm). Unbewegliche Bacillen mittlerer Grösse, von einer Kapsel umgeben: einzeln oder in kurzen Ketten, keine längere Fäden bildend; nach Gram färbbar. Pathogen für verschiedene Versuchsthiere. Der erstere wurde von Pansini zweimal bei vorgeschriftener Phthise und einmal bei katarrhalischer Pneumonie, der letztere von Kreibohm dreimal aus Sputum, beziehungsweise Zungenbelag, und von Babes in Fällen von Bronchitis isolirt.

- 4. Staphylococcus pyogenes aureus et albus, Streptococcus pyogenes (mit diesem identisch Biondi's Streptococcus septopyaemicus). Diese gewöhnlichen Eiterungserreger sind häufige Bewohner der Mundhöhle; Netter fand den Stroptococcus pyogenes in 5%, die Staphylocorcen in nahezu allen (127) Fällen. Black stimmt mit diesen Angaben völlig überein. Miller erzeugte durch Inoculation von Speichel bei Mäusen in 77% aller Versuche Sephthämie und Eiterungen, wobei meist (nicht näher bezeichnete) Coccen mitwirkten. Abweichend von den genannten Bacteriologen konnte Vignal die Staphylococcen nicht häufig, den Streptococcus pyogenes gar nie gewinnen. Auch von Fraenkel und Garré wurden die pyogenen Staphylococcen im Speichel nachgewiesen. Der Streptococcus dentinalis Dellevie, welchen dieser Autor aus cariösem Zahnbein gezüchtet und auf Thiere erfolgreich übertragen hat, ist möglicherweise identisch mit dem Streptococcus pyogenes. (vgl. Dellevie S. 20.) Der Staphylococcus pyogenes citreus (Passet) und flavus (Rosenbach) wurde von A. Fraenkel bei vier Fällen von Stomatitis aphthosa gefunden.
- 5. Micrococcus tetragenus. Dieser Mikrococcus wurde zuerst von Gaffky und Koch im Caverneninhalt eines Phthisikers gefunden und kommt nicht selten im menschlichen Sputum und Speichel auch gesunder Individuen vor (Biondi, Miller). Er besitzt ausgesprochen pyogene Eigenschaften und wurde mehrmals in Eiterherden, welche von kranken Zähnen ausgegangen waren, vorgefunden (Steinhaus, Park); einmal in einem Empyem nach Pneumonie neben dem Fraenkel'schen Diplococcus (Netter).
- 6. Bacillus salivarius septicus (Biondi). Coccus salivarius septicus (Biondi). Staphylococcus salivarius pyogenes (Biondi), Unter diesen drei von Biondi (neben dem Micrococcus tetragenus und dem Streptococcus pyogenes) aus dem Speichel von 50 gesunden und kranken Menschen gezüchteten Spaltpilzen wurde der erste 20mal aufgefunden; der zweite nur einmal im Speichel einer Kranken, die an puerperaler Sepsis litt; der drittgenannte, durch culturelle Merkmale von den übrigen Staphylococcen unterschieden, ebenfalis nur einmal im Speichel einer Angina scarlatinosa.
- 7. Micrococcus gingivae pyogenes (Miller), Bacterium gingivae pyogenes (Miller), Bacillus dentalis viridans (Miller), Bacillus pulpae pyogenes (Miller). Neben einer grossen Reihe anderer entdeckte Miller bei seinen Untersuchungen gangränöser Zahnpulpen die genannten vier Mikroorganismen und studirte dieselben genauer hinsichtlich ihrer Biologie und Pathogenese. Sie waren alle hochst pathogen für weisse Mäuse, weniger für Kaninchen und Meerschweinchen.

Der Micrococcus gingivae pyogenes fand sich auch einmal in einem sehr unsauber gehaltenen, sonst gesunden Munde.

8. Bacillus protens vulgaris (Hauser). In diese Gruppe gehören wahrscheinlich eine Anzahl gesondert beschriebener Mikroorganismen, die nur Varietäten dieses sowohl nach Virulenz und Wachsthum als auch morphologisch sehr schwankende Eigenschaften zeigenden Fäulnissbacillus.

Bacillus saprogenes Rosenbach; gefunden in den weissen Pfropfen der Recessus der Rachenwand.

Bacterium termo Vignal, identisch mit Bacillus proteus fluorescens Jäger, dem Erreger des Morbus Weil (nach Flügge).

Bacillus b, von Vignal aus der Mundhöhle des gesunden Untersuchers.

Bacillus 7 und 9 Pansini, von diesem im Sputum von Phthisikern mit Cavernen nachgewiesen.

- 9. Bacillus pneumoniae Friedlaender. Netter gibt nach eigenen und fremden Untersuchungen die Haufigkeit des Vorkommens dieses pathogenen Bacillus im Speichel gesunder Personen mit 45% an. Miller fand ihn nur einmal unter 120 Fällen. Seine Aehnlichkeit mit dem weit verbreiteten Bacillus aërogenes mahnt zur Vorsicht in der Beurtheilung einsehlägiger Befunde.
- 10. Bacillus buccalis muciferens (Miller), Bacillus der Sputumsepticämie (Miller), (vielleicht identisch mit Bacillus sputigenus crassus Kreibohm, vgl. unter 2), Bacillus buccalis septicus (Miller). Diese drei Bacillen fand Miller durch Injection von Speichel in die Bauchhöhle von Mäusen und folgende Isolirung aus dem Blute der eingegangenen Versuchsthiere; u. zw. bei 111 derartigen Versuchen den Bacillus buccalis muciferens viermal, den zweitgenannten dreimal und den Bacillus buccalis septicus sechsmal. Dieser letztere wurde dann auch in einem Abscesse nach Verletzung mit einem zahnärztlichen Instrumente gefunden.
 - 11. Soorpilz, vgl. an anderer Stelle.
- 12. Bacillus salivae minutiosimus (Wilde). Ein in die Gruppe des Influenzabacillus gehöriger und diesem gleichender Bacillus, welchen Wilde im Mundsecret fand. (Citirt nach Flügge II. 440).
- 13. γ- und β-Bacterium von Galippe. Zwei aus den Canälchen eines im Anschluss an Gingivitis erkrankten Zahnes gezüchtete Pilze mit pathogenen Wirkungen.
- 14. Actinomyces. Der Actinomycespilz kommt nach Ponfick und Rosenbach nicht selten bei gesunden Menschen in den sogenannten Tonsillenpfropfen vor (?, vgl. den Abschnitt über Actinomykose).

- 15. Bacillus tuberculosis (Koch). Dieulafoy und Cornil geben an. Tuberkelbacillen in den Tonsillen Gesunder gefunden zu haben, und Hoppe berichtet (Deutsche Monatsschrift für Zahnheilkunde. 1893, eitirt nach Virchow-Hirsch), dass fast in jeder Mundhöhle Tuberkelbacillen zuweilen sogar in nicht geringer Menge gefunden werden. (Seine Untersuchungen wurden an cariösen Zähnen vorgenommen (?).
- 16. Bacillus mallei findet sich nach Preusse auch im Speichel Rotzkranker (Flügge II. 450).
- 17. Bacillus diphtheriae, Bacillus pseudodiphtheriticus. Bei gesunden Individuen aus der Umgebung von Diphtheriekranken wird der Löffler'sche Diphtheriebacillus haufig in Mund und Rachen gefunden. Park, der 48 gesunde Kinder aus von Diphtherie betroffenen Familien untersuchte, fand bei 50% derselben virulente Bacillen (40% davon erkrankten später). Aaser gelang, es in einer Kaserne, in der ein Fall von Diphtherie vorgekommen war, bei 19%, sämmtlicher 89 Inwohner den Bacillus nachzuweisen. Bei gesunden Menschen, die in keiner Beziehung zu Diphtheriekranken stehen, ist der Rachen frei von virulenten Bacillen; doch hat Loffler einmal, v. Hofmann in zwei Fällen, C. Frankel ebenfalls in zwei und Feer in einem solchen Falle, Park und Beebe bei 330 Personen achtmal den echten Diphtheriebacillus isolirt. Der Pseudodiphtheriebacillus, der sich nur durch den Mangel pathogener Eigenschaften, dagegen durch kein ausschlaggebendes morphologisches oder culturelles Merkmal von dem echten Löffler'schen Bacillus unterscheidet, stellt einen häufigen Bewohner des normalen Mundsecretes dar. v. Hofmann-Wellenhof und Löffler haben dies zuerst nachgewiesen und ihre Angaben sind seither vielfach bestätigt worden. Ueber die Wirkungen, welche er im menschlichen Körper entfalten kann, ist bisher nichts Genaues bekannt, ebenso wenig ist es gelungen, den Pseudodiphtheriebacillus in pathogene Varietäten zu überführen.

18. Bacterium coli commune. Von Grimbert im Munde gesunder Menschen fast in der Halfte der untersuchten Fälle nachgewiesen (vgl. Flügge II. 368).

19. Ueber den Typhusbaeillus fehlen Angaben; doch stellte Fenchel Züchtungsversuche auf den Nährsubstraten der Mundhöhle moglichst nachgebildeten Nahrboden an und sah die Typhusbaeillen stets gedeihen, während Cholerabaeillen rasch zu Grunde gingen (Correspondenzblatt für Zahnärzte, 1893).

* *

Was an dieser Stelle hinsichtlich der Mundpflege im Allgemeinen zu erinnern ist, lässt sieh in wenige Sätze zusammendrängen. Es scheint sich hier glücklich zu treffen, dass der Arzt die menschliche Eitelkeit zu Hilfe rufen kann, um der Hygiene zu dienen: Kosmetik und Pflege des Mundes begegnen einander in den meisten Punkten.

Die Mundpflege muss von früher Kindheit auf das ganze Leben hindurch sorgfältig und rationell geübt werden. Es wäre sehr vernünftig, wenn sich die Schule des wichtigen Gegenstandes annehmen wollte. Auch ohne dass subjective Beschwerden vorliegen und für den Laten auffallende Veränderungen platzgreifen, soll in gewissen Zeiträumen bei Kindern und Erwachsenen eine zahnärztliche Untersuchung vorgenommen und die vorgefundenen Schäden beseitigt, beziehungsweise weiter fortschreitender Zerstorung Halt geboten werden. Auf die speciell zu ergreifenden Massnamen kann hier natürlich nicht eingegangen werden. Sowert sie in den Rahmen einer intern pathologischen Abhandlung fallen. werden sie in den folgenden Capiteln berührt werden. Dass der Schwerpunkt in die Thatigkeit des Zahnarztes gelegt wird, rechtfertigt sieh daraus, dass wir im Folgenden erkennen werden, wie die meisten schweren Krankheitsprocesse des Cavum buccopharyngeum direct oder indirect an die Zähne geknüpft scheinen. Kaum besonders betont wird werden mussen, dass die Vernachlässigung der Krankheiten der Milchzähne auch dem bleibenden Gebiss einen irreparablen Schaden zufügen kann. Und ebenso durite es sich Jedermann von selbst aufdrangen, dass bei Allgemeinerkrankungen, in welchen mehr oder weniger die mechanischen Bedingungen der physiologischen Selbstreinigung der Mundhöhle (Kauact, Speichelabsonderung) beeinträchtigt sind (vor Allem im Decursus der langer dauernden, schweren febrilen Infecte), die Sorgfalt der Mundpflege verdoppelt werden muss. Das Wartepersonal sollte in dieser Richtung speciell geschult werden.

Den Trägern künstlicher Ersatzstücke ist beizubringen, dass dieselben womöglich noch reinlicher gehalten werden müssen als lebendige Zähne und normales Zahnfleisch. Die Objecte sollen täglich zweimal aus der Mundhöhle entfernt und mit Bürste und Spülwasser behandelt werden. Als Spülwasser kann eine halbprocentige Phenollösung dienen.

Von den Proceduren der Mundhygiene, welche dem Patienten selbst zu überlassen sind, muss man diejenigen der mechanischen Reinigung in den Vordergrund stellen. Gemeint ist damit das Ausspülen der Mundrachenhöhle und das Zähneputzen. Ersteres hat dem letzteren immer vorauszugehen und soll nach jeder Mahlzeit auch selbstständig vorgenommen werden. Ob die gegenwärtig in den meisten Familien angenommene Geptlogenheit, post coenam dieses Geschäft gemeinsam ante oculos omnium vorzunehmen, die nöthige Gründlichkeit aufkommen lässt, darf billig bezweifelt werden. Es könnte nebst der Blasenentleerung, der Entfernung der angesammelten Darmgase etc., besser hinter der Scene geschehen. Die Spülflüssigkeit braucht unter normalen Bedingungen blos

reines Wasser zu sein, kann aber auch ein Desinfectionsmittel enthalten. J. Scheff empfiehlt die Spülung • dreizeitig • vorzunehmen, indem mit einem Schluck die Rachenhöhle, mit einem zweiten die Mundhöhle, mit einem dritten Vestibulum und Zähne gesäubert werden. Bewegungen des Kopfes und der Wangen- und Lippenmusculatur unterstützen die Procedur. Das Putzen der Zähne geschieht mit entsprechend weichen Zahnstochern und geeigneten Zahnbürsten. Je nach der Beschaffenheit des Zahnfleisches wird man für das Material der letzteren starke oder junge Schweinsborsten und Rosshaare auswählen. Gebogene Bürsten sind entbehrlich, breite Bürsten besser als schmale. Es müssen ebenso wie die labialen auch die lingualen Flächen der Zähne gebürstet werden. Zweckdienlich ist nebst der Bürste die Anwendung einer milden Natronzahnseife. Helmkampff empfiehlt hiefür folgende Formel:

Rp. Magnes. carbon., Rhizom. Iridis, Talci, Sapon. med. ana 5.0, Ol. menth. pip. gutt. 10.0, Mucil. gummi arab. q. s. fiat massa. D. S. Zahnseife.

Feste gepulverte Putzmittel (Kohle, Bimsstein, kohlensaurer Kalk) sollen zum alltäglich fortgesetzten Gebrauch den Laien lieber nicht ausgefolgt werden. Verlangt der Patient sein buccales Pensum genau dosirt, so darf es lauten: pro die dreimal spülen, ein- bis zweimal mit der Bürste putzen, einmal im Monat ein Zahnpulver der angeführten Art verwenden.

Dem Spülwasser werden schon unter normalen Bedingungen, besonders aber, wenn Stromatitiden vorliegen, einerseits Desinfectionsmittel, andererseits Adstringentien hinzugefügt. Säuren oder Alkalien als Zusatz sollten blos auf specielle Indicationen hin verordnet werden. Die adstringirenden Mittel sind mehr beliebt, als ihrer Wirksamkeit entspricht. Viel wichtiger sind die Antiseptica.

Die allgemeinen Anforderungen, welche an diese letzteren gestellt werden müssen, sind: 1. möglichst geringe Reizwirkung auf die Mucosa oris; 2. starke desinficirende Kraft. Nach Miller wird die Entwicklung von Mundpilzen gehindert von Kalium hypermanganicum in einer Concentration von 1:1000, von Kali chloricum in einer solchen von 1:8. (In 12°/oiger Lösung kann man die letztere Verbindung für den Mund nicht verordnen.) Und Miquel gibt an, dass hinsichtlich der erstgenannten Verbindung noch stärkere Concentration (etwa 1:300) erforderlich ist. Beim Bespüten der Mundhöhle liegen natürlich die Bedingungen auch viel weniger günstig als in vitro. Nutzlos ist Kali chloricum in 2°/oiger Lösung keinesfalls, aber ein Specificum stellt es ebenso wenig dar. Theoretisch besser empfohlene und auch praktisch brauchbare Mittel sind Thymol, Wasserstoffsuperoxyd und Sublimat.

Ist die Mundhöhle bereits erkrankt, müssen natürlich die Proceduren der mechanischen Reinigung eine Erweiterung oder eine Einschränkung ertahren. Spülung und Desinfection der Mundhohle müssen um so consequenter und energischer geübt werden. Man bedient sich hiezu ganz zweckmässig des Irrigators. Bei bestehenden Substanzverlusten empfehlen sich neben den drei schon genannten antiseptischen Mitteln noch das Jodoform. Dasselbe wird täglich ein- bis zweimal aufgeblasen. Man kann ebenso jodoformirte Gazestreifen einlegen.

Auch in normalem Zustande vermag man durch Abschaben mit stumpfen Gegenstanden (Loffelstiel, Messerrücken u. s. w.) mehr oder minder grosse Mengen von Plattenepithelien zu entfernen. Besonders aber gelingt es, wenn die Zunge eine Zeit lang nicht durch den Kauact polirt worden ist (z. B. Morgens). Als cosmetische Procedur ist diese consequente Schaberei, welche manchmal eine wirkliche Misshandlung des Organes bedeutet, verwerflich. Es wird durch solche Acte eine künstliche Scharlachzunge erzeugt, die folgende Reaction erneuert blos rascher den Zungenbelag und ruft bei Aengstlichen die Vorstellung einer vorhandenen gastrisch-intestinalen Störung hervor.

Die von Miller und Tassinari erwiesene antiseptische Wirkung des Tabakrauches wirkt auf die Entstehung und Ausbreitung der Zahncaries kaum hindernd ein. Sonst wird das Tabakrauchen als für die Zähne hald nützlich, bald schädlich bezeichnet. Auf die Färbung des Zahnbelages übt der Tabakrauch einen naheliegenden Einfluss. Bei Zahnschmerzen soll er eine gewisse locale Analgesie hervorrusen (ob es sich nicht um allgemeine schwache Rauchernarkose handelt?).

Bei Nichtgewöhnten stellt der Tabakstaub einen pathologischen Reiz dar, besonders für die Schleimbäute in Nase und Augen. Nach kurzer Zeit gewöhnen sich aber die Schleimhäute.

In seiner dreifachen Gebrauchsweise (Rauchen, Schnupfen, Chiquen) ist der Tabak der Schleimhaut der Mundrachenhöhle und den Geschmacksorganen (ebenso auch dem Gehör und dem Geruch) local schädlich (Aetzwirkung des Nicotins etc.). Am intensivsten äussert sich die locale Wirkung des Tabaks beim Kauen. Letzteres ist eines der typischen Ursachen des chronischen Mundcatarrhs (bis zur Geschwürsbildung). Glücklicherweise nimmt diese Art von Genuss immer mehr ab, selbst in den Classen, in denen sie ehedem beliebt gewesen. Aber auch das gewohnliche (lange und starke) Rauchen (Pfeife mit kurzem Rohr) kann neben Stomatitis cutarrhalis eine ganz eigenthümliche Sklerose der Mundhöhlenschleimhäute bewirken. Das Epithel der Zunge und des Gaumensegels verdickt sich und bekommt Opalfarbe. Dann wird es undurchsichtig und nimmt manchmal selbst eine Art von Perlmutterglanz an. Mit der Zeit nimmt endlich auch das Gewebe der Tunica propria

theil an der pathologischen Veränderung, es verdickt und verhärtet sich. Stellenweise retrahirt es sich, so dass die Zunge wie geschrumpft aussehen kann. Die plaquesformige Veränderung dieser Art beisst Raucherfleck, Smokers patches. Man trifft dieselbe hauptsächlich am Zungenrücken, stets an der Seite, wo das Mundstück der Pfeife oder die Cigarre gehalten wird. Dort findet sich eine leicht erhabene glatte Stelle von gewöhnlich ovaler Form und geringer Ausdehnung. Die Farbe ist anfangs roth (livid), die Papillen sind wie geschwunden. Nach und nach bedeckt sich aber die Stelle mit einer Art weissgelblichen Belags. Endlich wird der Fleck perlgrau. Er bleibt scharf begrenzt, glatt, und hat keinen entzündlichen Hof. Schliesslich kann sich der Fleck auch vergrössern und über den Zungenrücken ausbreiten. Seiten erkrankt in ähnlicher Weise die Gegend der Zahnleisten der Wangenschleimhaut. Diese Smokers patches können mit Leukoplakie verwechselt werden.

ate ate

Die wichtigsten Untersuchungsmethoden in der Mundrachenhöhle sind Inspection und die Palpation mit dem Finger. Die einfachen instrumentellen Behelfe zum Niederdrücken der hinteren Hälfte der Zunge, zum Abziehen der Wangen, der Lippen dürfen hier wohl als bekannt vorausgesetzt werden. Die beste Lichtquelle ist die Sonne, wobei ein Plan- oder auch ein Concavspiegel mit Stirnband als Reflector benützt wird. Bei Untersuchung des Zungengrundes ist der Kehlkopfspiegel unentbehrlich. Steht Sonnenlicht nicht zur Verfügung, kommt eine Auer-Lampe oder elektrisches Licht zur Verwendung.

Soll auf die Gebilde der eigentlichen Rachenhöhle specielle Rücksicht genommen werden, erfährt die Zahl der instrumentellen Beheife natürlich eine Vermehrung. Die Taschen der Mandeln kann man mit dem Schmidt'schen stumpfen Häkchen einfach abtasten. Liegt der vordere Gaumenbogen vor der Tonsille, wird er ebenfalls mit einem Häkchen zur Seite gedrückt; damit verschafft man sich eine Uebersicht über die obere Spitze der Mandel. Das durch die Nase einzuführende Rhinoskop Voltolini's, welches die Beobachtung der Gaumensegelbewegung gestattet, sei hier nur kurz erwähnt. Zur Untersuchung des Cavum nasopharyngeum (Rhinoscopia posterior) bedarf man noch eines Spiegels (beweglicher Rachenspiegel), eventuell auch der Zäpfchenhalter, der Gaumenlaken, Mundspecula etc.

Literatur.

Anatomisches.

Arnstein, Schmeckbecher, Archiv für mikr. Anatomie, Bd. XLI, S. 195. L. Bickel, Ausdehnung und Zusammenhang des lymphatischen Gewebes in der Rachengegend, Inaug.-Dissert, Strassburg 1884. v. Ebner. Die aeinesen Drusen der Zunge, Graz 1873, und Scheff's Handbuch der Zahnbeilkunde (Histologie des Zahnflersches, der Zahne etc.), Wien 1891, Bd. I.

R. Gagzow, Dissert. Kiel 1893 (Sor. coccum).

Geber, Medicinisches Centralblatt (Tastkorperchen in der Zunge), 1879, S. 533.

F. Hermann, Studien über den feinen Bau der Geschmacksorgane. Erlangen 1887.

O. Hertwig, Lehrbuch der Entwicklungsgeschichte Jena 1896

Hesse, Zungenmusculatur. Zeitsehr, f. Anat. u. Entwicklungsgesch, Bd. I, S. 80.

Heusner, Berliner klinische Wochenschrift 1886, S. 758,

Hodenpyl, Americ. Journ. of the med. Sciences 1891.

Hyrtl, Handbuch der topographischen Anatomie, Wien 1871, Bd 1.

Otto Jacob, Verbreitung des N. glossogharyngens, Munchen 1873.

E. Klein, Stricker's Handbuch, Bd. I. S. 355.

Klemensiewicz, Eulenburgs Realencyklopadie (Speicheldrusen). 2. Auflage, Bd. XVIII, S. 416.

Lenhossek, Verhandlungen der physiologisch-med, Gesellschaft, Wurzburg, 1894, Bd. XXVII, S. 5.

Luschka, Der Sehlundkopf des Menschen. Tubingen 1868,

Fr. Merkel, Handbuch der topographischen Anatomie. Braunschweig 1867. Bd. 1 S. 339 ff.

Ostmann, Virchow's Archiv (Balgdrüse der Zungenwurzel) Bd. XCII.

Posner, Schleimhautverhornung, Virchow's Archiv. Bd. CXVIII, S. 391.

Sandmeyer, Danois Archiv. 1895, S. 269

C. Schillbach, Zungenbelag, Inaug. Dissert, Berlin 1891.

Schwalbe, Anatomie der Sinnesorgane. Erlangen 1883,

F. Severin, Nahrung Inang. Dissert. Kiel 1885.

Ph. Stuhr, Mandeln und Balgdrüsen, Virchow's Archiv. Bd. XCVII. Ferner: Entwicklung des adenoiden Gewebes der Zungenbalge und Mandeln, Zurich 1891.

Waldeyer, Dentsche med. Wochenschr. 1884, S. 313.

E. Zuekerkandt, J. Scheff's Handbuch der Zahnheilkunde (Anatomie der Mandbohle). Wien 1891 Bd. I.

Physiologisch-Chemisches.

Hand. Lembucher der phys. Cheme von Hoppe-Seyler wgl, dort die Speichelanalysen von Jacubowitsch und Herter). Gorup-Besanez etc.

A. Bernard, C. R. 28, Janner 1858.

Bidda, Archiv for Anatomie und Physiologie, 1865, S. 492.

Bidder Schmidt, Die Verdauungssafte.

E. Biernacki, Zeitschr. fur klin. Medicin. Bd. XXI, Heft 1.

Blumberg, Hemmongsfunction des N laryngens sup, Dissert, Dorpat 1865

Brown and Heron, Proceedings of the R. Society, 1880, pag. 393.

Chittenden und Ely, Verhandlungen der doutschen ehem, Gesellschaft, 1882. Falk und Kronecker, Schluckbewegung, Archiv f. Phys. 1880, Bd. H. S. 296.

v. Frankl-Hochwart, Dieses Handbuch, Bd. XI, II, Th. 4. Abth.

Frenichs, Artikel »Verdauung« in Wagner's Handworterbuch. Bd. II, I. Th., S. 760.

Gscheidlen, Pfluger's Archiv. Bd. XIV. S. 403.

Hammerbacher, Zeitsehr für physiol, Chemie Ild. V. S. 302

L. Hofbauer, Pfluger's Archiv. Bd. LXV, S 503.

Juezek, Speichelwege, Zeitschr, fur Biologie Bd. XII, S. 534.

Kiesow, Wundt's philosoph. Studien. 1894, Bd. X. S. 344.

Kjeldahl, Maly's Jahresh. 9, S. 383.

F. Lange, Zungenbewegungen, Langenbeck's Archiv. Bd. XLVI, S. 634.

Leared, Proceedings of the R. Society, Vol. XVIII, pag. 16.

Ludwig, Zeitsehr, f. interne Med, N. F. 1851, S. 259 und ibidem 1858, S. 361.

Lüscher, Dritter internat Physiologen-Congress Bern 1895

Maly, Chemie der Verdauungssäfte, Hermann's Handbuch, Bd. V. S. 2.

J. Mauthner, Mundflussigkeit. Schiff's Handbuch der Zahnheilkunde Wien 1891, S. 313.

J. Munk, Virchow's Archiv. Bd. LXIX. S. 350.

Ochrwall, Scand, Archiv für Physiologie, Bd. II, S. 4

J. Rosenthal, Berliner klm. Wochenschr. 1892, S. 353.

Schiff, Archiv für physiol. Heilkunde. Bd. X, S. 579.

G. Sticker, Mundspeichel, Deutsche Medicinal-Zeitung 1889, Nr. 21 ff.

Toralbo, Virchow-Hirsch's Jahresb. 1891, Bd. II, S. 273,

Urbantschitsch, Anomalien des Geschmacks in Folge von Erkrankungen der Paukenhöhle Stuttgart 1876.

Wright, Der Speichel. Eckstein's Handbibliothek. Wien 1844. Bd. II und III.

Physiologisches.

L. Blau, Chorda tympani. Berliner klin. Wochenschr. 1879, Nr. 45.

A. Carl, Archiv für Ohrenheilkunde. Bd. X.

K. H. Dzondi, Functionen des weichen Gaumens. Halle 1831.

Einthoven, Physiologie des Rachens, Heymann's Handbuch der Laryngologie. Bd. H. S. 46.

Falkson, Function des weichen Gaumens. Virchow's Archiv. Bd. LXXIX, 3. Heft. Grützner, Physiologie der Stimme und Sprache. Hermann's Handbuch, Bd. I, 2. P. Guttmann, N. lingualis. Berliner klin. Wochenschr. 1868, Nr. 51.

Gutzmann, Gaumensegeibewegung. Monatsschr. für die gesammte Sprachheilkunde. 1893, Nr. 7 ff.

Hartmann, Med. Centralbl, 1880, Nr. 15.

Heidenhain, Absonderungsvergänge, Hermann's Handbuch, Bd. V. I. Th.

Joachim, Zeitschr, fur Ohrenheilkunde, Bd. XIX.

H. Kronecker und S. Meltzer, Schluckmechanismus, Arch. f. Phys. 1883 S. Losenstein, Elektr. Geschmack, Archiv für die gesammte Physiol, Bd. XLIX. Lucae, Tuba Eustachii, Gaumensegel, Virchow's Archiv. Bd. LXIV.

S. Mayer, Bewegung der Verdauungsapparate. Hermann's Handbuch. Bd. II. I. Th., S. 199 und Bd. V. 2.

K. L. Merkel, Anatomie und Physiologie des menschliehen Stimm- und Sprechorgans. Leipzig 1863.

Rethi, Der periphere Verlauf der motorischen Rachen- und Gaumennerven. Wien 1893. Ferner: Wiener Ak.-Ber. III. Abth. October 1891, Juli 1892, Juli 1893. Internat. k.in, Rundschau. 1887, Nr 35 und. Motilitätsneurosen des weichen Gaumens. Wien 1893.

M. Scheyer, Verlust der Geschmacksfasern, Berliner klin, Wochenschr. 1893, Nr. 44.

J. Steiner, Physiologie der Mundhohle. Scheff's Handbuch der Zuhnheilkunde. 1891. Bd. I, S. 291.

v. Vintschgau, Physiologie des Geschmacks. Hermann's Handb. Bd. III, II. Th.

A. W. Volkmann, Archiv fur Physiologie, 1841, S. 332

Ziehl, Lähmung des dritten Astes des N. trigeminus. Virchow's Archiv. Bd. CXVII, 1. Heft und ebenda, Bd. CXXX, 3. Heft.

Mundathmung.

Th. Aschenbrandt, Die Bedeutung der Nase für die Athmung. Wurzburg 1886.

E. Bloch, Untersuchungen zur Physiologie der Nasenathmung, Zeitschr. für Ohrenheilkunde, 1888, Bd. XVIII.

Derselbe, Die sogenannte nasale Form des Bronchialasthma, Volkmann's Sammlung klin, Vortrage, 1889, Nr. 344,

Derselbe, Die Pathologie und Therapie der Mundathmung, Wiesbaden 1889. G. Catlin, Geschlossener Mund erhält gesund. Uebersetzt von Flachs. Leipzig 1870.

A. A. G. Guye, Over het ademholen door den mond en over de middelen dartegen, Nederlandsch Tijdschrift voor Geneesk. Jaargang 1874/5.

Derselbe, De la respiration par la bouche au point de vue de l'Hygiène.

A. Honsell, Beobachtungen über die Lage der Zunge während des Schlafes bei Neugeborenen und über die Betheiligung des Mundes als Luftweg bei der Athmung. Zeitschr. für rat. Med. 1865, Bd. XXIII, 3. Reihe.

R. Kayser, Die Bedeutung der Nase und der ersten Athmungswege für die Respiration. Pflüger's Archiv für die gesammte Physiologie, 1887, Bd. XLI.

Derselbe, Ueber den Weg der Athmungsluft durch die Nase. Zeitschr. für Ohrenheilkande. 1888, Bd. XX.

Derselbe, Ueber Nasen- und Mundathmung. Pfluger's Archiv für die gesammte Physiologie. 1890, Bd. XLVII.

O Körner, Untersuchungen über Wachsthumssterungen und Missgestaltung des Gerkiefers und des Nasengerüstes in Folge von Behinderung der Nasenathmung. Leipzig 1891.

Robert, Memoire sur le gonfiement des amygdales chez les enfants. Bulletingénéral de thérapentique. Tom, XXIV, pag. 343

Schech, Ueber Mund- und Nasenathmung, Münchener med, Wochenschr, 1895,

Bacteriologisches.

H. Dellevie, C. Jung, Berliner Dissertationen.

Flugge, Microorganismen. 3. Auft. 1896.

M. Freund, E. Rosenthal, Erlanger Dissertationen.

R. Kreibohm, Guttinger Dissertation.

B. Klinische Pathologie der Secretionsorgane.

1. Ptyalismus, Sialorrhoea, Sialosis, Salivatio, Speichelfluss.

Gegenüber der scheinbar zu Stande kommenden Salivation, wenn der in gewöhnlicher Menge secernirte Speichel nicht verschluckt wird, sondern wegen Störung des Schlingens bei Parese der Lippen-, Zungenund Pharynxmusculatur in der Mundhöhle staut und zeitweilig herausrinnt, versteht man unter wahrem Ptyalismus eine wirkliche Vermehrung der Speichelabsonderung, mug hiebei nun ein Ausfliessen und ein Verlorengehen des Secretes gleichzeitig stattfinden oder nicht. Die Grenzen

zwischen normaler und pathologischer Absonderung sind hiebei, wie aus früheren einschlägigen Darlegungen ersichtlich, allerdings schwer zu ziehen. Durch quantitative Angaben das Vorhandensein des Speichelflusses diagnostisch zu erhärten wird man zumeist unterlassen; man müsste nachweisen, dass die 24stündige Speichelsecretion 1500 Cubikcentimeter übersteigt. In der Praxis hält man sich vielmehr daran. Ptyalismus dann anzunehmen, wenn der Speichel bei erhaltenem Lippenverschluss und normaler Kau- und Schlingmusculatur nicht mehr insensibel mit den Speisen in den Magen gelangt, sondern nach aussen fliesst oder gespuckt, beziehungsweise für sich besonders verschluckt wird. In extremen Fallen gelangt übrigens auch wirklich eine grosse Menge Speichel nach aussen: 3000, 4000, bis 11000 g.

Ein typisch klinisches Bild des Speichelflusses zu geben, ist deshalb schwierig, weil es sich hiebei mindestens in der grossen Ueberzahl aller Fälle nicht um eine selbständige Krankheit, sondern um ein Symptom, welches verschiedene örtliche und allgemeine Affectionen begleitet, handelt. Ein sidiopathischer« Ptyalismus ist allerdings auch aufgestellt worden (bei Säuglingen und bei Anämie). Man spricht von intermittirender, remittirender und continuirlicher Salivation. Dieselbe kann, z. B. in der reflectorischen Form, während des Schlafes des Patienten aussetzen, oder aber gerade während desselben fortdauern. Entsprechend der schon früher erwähnten Thatsache, dass Reizung des Facialis einen wässerigen, Reizung des Sympathicus einen an organischen Stoffen reichen, fadenziehenden Speichel zur Secretion bringt, trachtet man auch hier, den Fall des »cerebralen» (z. B. bei Tic douloureux) und denjenigen des »Sympathicus -- Speichels (z. B. bei Schwangerschaft, Uterusleiden. Magendarmaffectionen) auseinander zu halten. Nur ausnahmsweise muss man in: gegebenen Falle entscheiden, ob Reizung der secretorischen Nervenbahnen oder (die gewiss nur seltene) andauernde Reizung der secernirenden Zellen durch sialophane Verbindungen die Ursache der Salivation darstellt. Im Uebrigen werden die einzelnen Beobachungen von Speichelfluss nach den Besonderheiten der Ursachen, der begleitenden Symptome, der Verlaufsweise zu charakterisiren sein. Die Folgen, welche sich auf die Salivation direct beziehen, sind der Intensität nach sehr schwankend. Wenn der Speichel nur in mässigem Grade stärker abgesondert wird, beschränken sich dieselben auf öfteres Spucken und auf Erythem der Mucosa oris. Hochgradige Salivation führt zu undeutlichem Sprechen, schlechtem Geschmack und zu Verdauungsstörungen (Verdünnung des Mageninhaltes, Abweichungen in der Magensaftsecretion [?]. Verstopfung). und selbst zur Verminderung des Harns (des Harnwassers). Der durch längere Zeit. z. B. während der Nacht im Magen angesammelte Speichel kann auch, da er von dort nicht schnell enfernt wird. Veranlassung zum Brechen geben (Vomitus matutinus der Potatoren). Das specifische Gewicht des Speichels im Beginne der Salivation ist oft nicht unerheblich erhöht (bis 1059): Sympathicusspeichel. Im weiteren Verlaufe aber sinkt das specifische Gewicht oft genug fast auf das des destillirten Wassers zurück. Die Reaction ist wechselnd.

Gewisse klinische Fälle von Speichelfluss lassen sich leicht in Einklang bringen mit physiologischen Pacadigmata. Hierher gehören die Beobachtungen von Urbantschitsch, in welchen Paukenhöhlenaffectionen mit Betheiligung der Chorda tympani Salivation erzeugten. Moos sah wahrend einer Operation im Cavum tympani profuse Speichelabsonderung eintreten. Carl vermochte bekanntlich an sich selbst durch mechanische Reizung der Chorda, welche durch das perforirte Trommelfell erreicht werden konnte, die Submaxillaris zu sturker Thätigkeit anzuregen.

Die Salivation als Folge einer acuten Quecksilbervergiftung ist bei Katzen leicht hervorzurufen. Gewöhnlich tritt sie sehr bald, oft schon einige Minuten nach der Vergiftung und unabhängig von Veränderungen in der Mundhöhle ein. Quantitativ ist sie nicht bedeutend. v. Mering. dessen einschlägige Angaben durch die Experimente von A. Lanz Bestätigung fanden, ist der Ansicht, dass diese Salivation durch directe Wirkung des Quecksilbers auf die secretorischen Nerven der Speicheldrüsen verursacht wird. Allerdings scheint es auch bei der acuten experimentellen Quecksilberintoxication nicht völlig ausgeschlossen, dass es sich um eine directe Giftwirkung auf die Speicheldrüsen selbst handelt (Voit). In Fällen von medicamentöser Quecksilberintoxication des Menschen hat man früher vielfach die Abhängigkeit der mercuriellen Stomatitis vom Speichelfluss discutirt, insbesondere seitdem die Untersuchung des Mundsecretes an Patienten, welche einer Quecksilbercur unterzogen wurden, sehr oft Quecksilbergehalt nachgewiesen hatte. Vor Allem durch Mosler's einschlägige Arbeit ist diese Anschauung befestigt worden. Mosler glaubte sich nämlich überzeugt zu haben, dass eine Entzündung der Mundhöhle in dem von ihm beobachteten Falle erst eintrat. nachdem der durch Katheterisation des D. Stenonianus gewonnene, Quecksilber enthaltende Parotisspeichel längere Zeit hindurch auf die Mundschleimhaut eingewirkt hatte. Auch die Ergebnisse der Untersuchungen von M. Bockhart sprechen ebenfalls zu Gunsten dieser Anschauung. Ricord und Fournier haben überdies behauptet, dass bei der Quecksilberstomatitis hauptsächlich diejenigen Partien der Mundschleimhaut afficirt werden, welche (fast) beständig vom Speichel bespült sind. Die thatsächliche Localisation der Mercurialgeschwüre ist aber bekanntlich einer solchen Deutung nicht günstig. Auch enthält der Speichel bei unzweifelhaft mercurieller Salivation wenigstens nicht immer Quecksilber (Warneke, F. Schneider, A. Wolff). Sicher ist die Rolle der Speicheldrüsen als Hg-eliminirende Factoren eine nur unbedeutende. Bestimmte Beweise für etwaige der Stomatitis thatsächlich vorausgehende Veränderungen der Speicheldrüsen existiren nicht. Erfahrungsgemäss gehen endlich wenigstens in der grossen Ueberzahl der Fälle diffuse Symptome von Stomatitis der mercuriellen Salivation voraus, und ist Speichelfluss ein fast alle sonstigen Krankheiten der Mundhöhle und die Dentition überhaupt begleitendes Symptom. Die Concurrenz eines pathologischen Zustandes der Drüsenzellen mit einer Reizung der peripheren Nervenendigungen (bei der erkrankten Mundschleimhaut) innerhalb der klinischen Fälle von Mercurialptyalismus ist allerdings noch weniger als in der experimentellen Form der Hg-Intoxication scharf auseinander zu halten.

Viel seltener und weniger studirt als der mercurielle ist der Jodspeichelfluss.

An die physiologischen Ergebnisse hinsichtlich der Existenz von cerebralen Centren der Speichelsecretion reihen sich vielleicht die klinischen Erfahrungen über die Salivation Geisteskranker, bei Idiotie und Cretinismus an. Bei Depressionszuständen ist die Speichelabsonderung öfter vermindert, maniakalische Zustande dagegen sind häufiger von Speichelfluss begleitet. Ausnahmen von dieser Regel sind allerdings durchaus nicht selten. Im Decursus von Psychosen ist der Speichelfluss nicht so selten ein fast typisch periodischer.

Hieran schliesst sich die Salivation bei anderweitigen Cerebral erkrankungen. Nicht immer kann der Speichelfluss bei cerebraler Hemiplegie auf die Lähmung der Lippen-, Kau- und Schluckmuskein bezogen werden. Oefter wird man eine Grosshirnreizung anzunehmen haben. Wenn es sich bisweilen anscheinend um »Sympathicus«-Speichel handelt, muss man sich an Nothnagel's vielfach bestätigte Beobachtungen erinnern, dass bei derartiger Hemiplegie auch sonst ofter Sympathicussymptome in Erscheinung treten. Bei der Bulbürparalyse ist bekanntlich, noch ehe geeignete Störungen der Motilität der Muskeln der Mundhöhlenregion vorliegen, offenbar als directe Fulge der Neurose oft starke Salivation zu beobachten. Die Pathogenese dieses Symptoms ist nicht eindeutig. Gegen Kussmaul's Auffassung, nach welcher dasselbe ein Analogon der paralytischen Secretion darstellt, ist eingewendet worden, dass der Speichelfluss hier zu intensiv sei und zu lange dauert, ferner dass er sich steigern lusse durch Galvanisiren der Zunge. Mir scheint, dass trotz der gleichzeitigen Erscheinungen eine Parese, sowohl bei der Salivation der hemiolektischen als bei derjenigen im Decursus der beginnenden Bulbärparalyse, die Annahme einer abnormen Erregung der Speichelcentren keineswegs von der Hand gewiesen werden könne. G. Sticker, der auf diesem klinischen Gebiete so verdiente Forscher, denkt an eine Lähmung der Hemmungsnerven und stützt sieh dabei auf ein Experiment von

Claude Bernard, in welchem nach Verletzung der hinteren Ponsgegend Steigerung der Speichelabsonderung, besonders nach Reflexreizung, eintrat. Auch bei functionellen Neurosen, z. B. beim Morbus Basedowii und auch bei Hysterie habe ich gelegentlich quälenden Ptyalismus beobachtet.

Die Salivation bei Nasen-, Magen- und Darmaffectionen, bei Genitalleiden. Schwangerschaft. Lactation und Coitus ist man geneigt, als Reflexerscheinung zu deuten. Sticker führt einige hübsche, vielleicht nur etwas von den betreffenden Beobachtern übertriebene Beispiele an, welch hohen Intensitätsgrad der Speichelfluss Gravider erreichen kann.

Vor langer Zeit nahm Fourcroy an, dass Pankreasobstruction eine Zunahme der Speichelsecretion hervorrufe. P. Frank berichtet über einen Fall von Tumor des Pankreas, in welchem in 24 Stunden die Ausleerung von 10 Pfund Speichel festgestellt worden sein soll. Auch Battersby führt solche Fälle mit starkem Ptvalismus an. Er glaubt sogar, dass ein Alterniren von Wasserkolk und Diarrhoe ein werthvolles diagnostisches Zeichen für Pankreasaffection sei. Claessen, welcher diese und noch anderweitige Angaben gesammelt hat (1842), denkt wie die obengenannten Autoren an eine Sympathies zwischen Mund- und Bauchspeichel. Ob es sich in derartigen Fällen, deren Kritik, bei fast völligem Mangel neuer einschlagiger Beobachtungen, eine schwierige scheint. wirklich, wie z. B. Sticker zu glauben scheint, um eine vienrirende Beziehung zwischen Pankreas und Mundspeicheldrüsen handelt, lasse ich vorlaufig dahingestellt Noch weniger discutirbar scheinen mir ahnliche behauptete Beziehungen zwischen Schweissdrüsen und Speichelsecretion etc. zu sein.

Die sogenannten kritischen Speichelausleerungen, die ich selbst. z.B. bei ablaufender Variola, gesehen, haben wohl gleichfalls nur geringe Bedeutung.

Die Dauer des Speichelflusses als Symptom richtet sich hauptsachlich nach der betreffenden Grundkrankheit. Die Prognose quond vitum ist gewiss keine so ernste, wie die Alten bisweilen angenommen haben. Erhebliche Denutrition als directe oder indirecte Folge des Ptyalismus (noch mehr aber wohl als Folge der speciellen Ursache desselben) soll aber keineswegs in Abrede gestellt werden.

Ist der Ptyalismus aus irgend welcher Ursache eingetreten, gibt es kein Mittel, ihn rasch zu vertreiben. Selbstverständlich wird man die betreffende Ursache zu beseitigen trachten. Atropin ist nicht ohne (vorübergehende) Einwirkung, doch kann das Mittel nicht gut längere Zeit angewendet werden. Viel zweckmassiger sind das ebenfalls oft mehr oder weniger wirksame Opium und Brom. Gargarismen sind zwar auf die Salivation ohne Einfluss, beseitigen aber wenigstens den unan-

genehmen Geschmack. Chlorkalium ist hier nichts weniger als ein Specificum. Laxantien sind öfter mit Erfolg versucht worden. Ebenso Eisenpräparate.

Literatur.

M. Bockhart, Monatshefte fur prakt. Dermatologie, Bd. IV, S. 247.

Carl, Archiv fur Ohrenheilkunde, 1875, S. 27.

Claussen, Krankheiten der Bauchspeicheldrüse, Köln 1842.

Cohnheim, Vorlesungen, Bd. II, S. 5 ff.

Foureroy, Battersby, eit. bei Stieker.

P. Frank, Behandlung der Krankheiten des Menschen, Berlin 1835, Bd. II, S 47.

A. Lanz, Merenrielle Stomatitis. Berlin 1897.

v. Mering, Archiv für exp. Path, Bd. XIII, S. 86,

Moster, Berliner klin. Wochensehr. 1866, S. 161.

R. Overbeck, Mercur und Syphilis, Berlin 1861, S. 136.

O. Schmidt, Dissert, Dorpat 1879, S. 14,

G. Sticker, Bedeutung des Mundspeichels. Berlin 1889.

Urbantschitsch, Anomalien des Geschmacks Stuttgart 1876.

Wright, Der Speichel. Wien 1844.

2. Xerostomie (Aptyalismus, Dry Mouth).

Hutchinson und W. B. Hadden laben unter diesem Namen einen Krankheitszustand nahr beschrieben, welcher im Wesentlichen auf einem (langsau zunelmen len) Versiegen der Mund-(Speichel (Secretion beruht, Die Affection wurde von thren less bet alteren Frauen beobachtet. Die Zunge ist dabei roth, rissig und absolut trocken, sie hat ein Ausselsen wie rotaes Fleisels. Die Innenseite der Wangen, der harte und der weiche Gaumen, alle Schleimbäute sind glatt, durchscheinend und blass. Ein mechanischer Verschluss der Speichelwege ist natürlich ausgeschlissen. Trotzel in (fast) gar kein Speichel verhauden ist, wurden Verdauungsstorungen nicht verdauchtet. Spreehen und Schlacken sind aber natürlich nicht oder weniger, nicht selten hochgradig erschwert. In drei Fallen begann die Krankheit ganz plotzlich, ofter nach hertiger psychischer Erselätterung. Wiederheit wurde auch die Nasenseention vermindert befunden, in eintzen Fallen erschien die Thranensecretion chentalts aufgehoben. Auch die Zähne konnen ausfallen. Nervose Storungen anderer Art sind in den ersten einschlaugen Beubiehtungen nicht vorhanden gewesen, auch die Empfindung an der Innenseite des Mundes erwies sich normal, die Beweglichkeit des Gammenungestort.

Die Krankheit kann jahrelang dauern. Sehon Hadden machte darauf aufmerksam, dass durch Furcht oder wahrend hochgradiger Erregung bekanntlich vorübergebend ein analoger Zustand existint.

Seither sind sehen viele ähnliche Beobachtungen mitgetheilt worken. Die Krankheit kommt gewiss auch bei Mannern vor. Der nervose Shok als Verantassung des
Leidens bei senst gesunden Individuen wird auch von Rowlands, Harkin und
Fraser augefahrt. Dass eerebrale Depress,on Speichelstockung bewirkt (Melancholie,
Hysterie), war auch sehen früher bekannt.

Buxton sah die Affection nach Mumps. Auch heftig wirkende physische Erschütterung (Hutschlag) kann zur Authebung der Speichelserption tubeen.

Verminderingen der Speichelseeretion, wie min sie gelegentlich bei Webern mit Affectionen der Geschlechtsorgane und im Klimaeterium sieht, ferner diejenige bei Diabetes wird man doch wohl auch hieher rechnen mussen. Ebenso die Mundtrockenheit in der Reconvalescenz nach Infecten (Typhus).

Ich seibst habe nur einen ausgepragten Fall von (anscheinend selbstandiger) Xerostomie gesehen. So lange derselbe beebachtet wurde, hheb das Leiden stationär. Sowohl Pilocarpin als der galvanische Strem (Kathode auf die Parotisregion, Anode am Sternum) stellten sich als vollkommen wirkungslos heraus.

42 juhrige Witwe während der Trauer um den Gatten erkrankt. Dauer 3 Jahre. Trockene Speisen können nur so himuntergebracht werden, dass Wasser oder Luft mitgeschlickt wird. Die Mundschleimhaut klebrig. Die Mundungsstellen des D. Stenonianus normal. Nur einzelne Zahne sind carios.

Auch Andere haben gefunden, dass das Leiden der Therapie grosse Schwierigkeiten entgegensetzt. Man kann während der Nohrungsaufnahme die Mundschleinheut mit (reinem) tilyeerin bestreichen, um das Schlingen zu erleichtern. Jaborandi hat auch in den Fällen Hutchinsons und Buxton's vollig nutzlos sich erwiesen. Handden und Seifert sahen aber gute Erfolge. Seifert empfiehlt Piloeurpinum hydrochlorieum im Losung zu reichen. Er verordnet 0-25: 10-0 Aq. dest, und gibt die Weisung, mit 5 Tropfen zu beginnen und langs im um je 1 Tropfen zu steigen. Bei 8-9 Tropfen dieser Lasung pflegt eine gelinde Speich beerstion zu erfolgen. Derartige Dosen soll man Wochen und Jahre fortgebrauchen lassen konnen, ohne dass anangenehme Nebenerscheinungen auftreben. In einem Falle von Diabetes mit Xerostomie fand felt dieses Verfahren wirksam, beobachtete aber Schweiss und Prostration. Den Rath Buxton's, die eine Enektrode des galvanischen Stromes in den Duetus Stenomanus einzuführen, halte ich für überflussig.

Literatur.

Buxton, Lancet, 1883 und 1888.
Fraser, Edifiburgh Hospital Reports, 1893, Vol. I.
W. B. Hadden Brain, Januar 1889, S. 484,
Harkin, Lancet, 1888.
Jurasz, Munchener med. Wochenschr, 1894, Nr. 25.
Peyer, Munchener med. Wochenschr, 1889.
Rosenbach, New York med. Record. 15. Sept. 1894
Rowlands, Lancet, 1888.
Seifert, Wiener klin, Wochenschr, 1889, S. 881

3. Sialolithiasis.

Ueber das (seltene) Zustandekommen der Concrementbildungen in den Speicheldrüsen ist man auch heute noch nicht vollig im Klaren. Die momentan des meisten Beitalles sich erfreuende Theorie ist eine bacteriologische. Klebs und Galippe haben sich namlich bemüht, nachzuweisen, dass in der weitaus grossten Mehrzahl der Falle die Speichelsteine sich unter der Einwirkung von Mikroorganismen bilden. Klebs glaubte, dass hier insbesondere Leptothrix buccalis die Hauptrolle spiele. Er fand nämlich mehrere Concremente, die von Leptothrixfäden durchsetzt waren. Diese Steine bestanden allerdings auffallender Weise aus kohlensaurem Kalk, was sonst nicht gewöhnlich ist.

Klebs führt die Ausscheidung dieses kohlensauren Kalkes auf eine biologische Leistung der Mikroorganismen zurück. Bei Entwicklung der Fadenbildungen in parallelen Büscheln erfolgen die Ablagerungen von kohlensaurem Kalk zuerst als feinkernige Niederschläge, die aflualig in dichte homogene Kalkinerustationen sieh umwandeln. Am auffallendsten trät die Beziehung zu den Kalkinerustationen hervor, wenn sieh Leptothrix in einzelnen Herden entwickelt (Zahnsteinbildungen, knotige Mundungeose mit hirsekorngrossen Verkalkungen in den Krypten der Zungenbasis und in den Tonsillen). Hinsichtlich der größeren Concretionen der Mundhohle und ihrer Nachbarorgane, den Speichel- und Tonsillarsteinen, wies Klebs auf beobachtete rothe und blaue Jodfürbungen sowohl an den Vertiefungen der warzigen Oberfäche als zwischen den einzelnen Schichten der Kalkablagerung (frisch angelegte Bruche), und zwar hier besonders murkant in Form feiner blauer Linien, welche die einzelnen Lager trennten, hin. Die mikroskopische Untersuchung gab den Befund von «Kornern und Fäden der Leptothrix bucculis«. Klebs bringt die Speicholsteinbildung in Analogie mit den ausserhalb des Organismus weit verbreiteten Kalkniederschlagen durch Algen.

Auch Galippe schliesst, dass die in den Speichelconcretionen enthaltenen Parasiten nicht zufällig darin existiren, sondern dass die letzteren als Erzeuger des Niederschlages anzusehen sind. Das »Skelet« der Speichelsteine besteht aus einem gedrängten Netz von Mikroorganismen, welche wechseln mit den einzelnen Stadien der Concremente. Die Mikroorganismen bewahren dabei ihre Lebensfähigkeit und können wieder in Culturen gezuchtet werden. Das Wachsthum der Steine kann unbegrenzt sein, wenn die constituirenden Elemente sich fortwahrend erneuern.

Diese Theorien von Klebs und Galippe hat man denn auch mit einschlägigen alteren Ansichten in Einklang zu bringen sich bemüht. Am naheliegendsten scheint hier die Parallele der gefundenen Bakterienconglomerate mit der Incrustirung von Fremdkörpern. Es waren insbesondere Mareau und Czygan, welche in die Drüsen, beziehungsweise deren Ductus eingedrungene Fremdkorper als Veraniasser von Speichelsteinen angeschuldigt haben. Für eine solche Annahme sprach auch der bekannte analoge Vorgang in der Harnblase. Als hier am meisten in Betracht kommende Fremdkorper wollten Berger und Genzmer losgebröckelte und in die Ductus gelangte Zahnsteinstückelten betrachtet wissen. Es ist nun nicht zu bezweifeln, dass fremde Korper im Gebiete der Speichelwege sich mit Krusten von Kalksalzen umgeben und so den Kern eines Concrementes bilden können. Schon Immisch und v. Bardeleben haben aber eingewendet, dass dies nicht häufig geschieht. Trotz genauer Untersuchung entdeckt man im Centrum der Speichelsteine zu allermeist keinen Fremdkorper. In der Literatur finden sich nach dieser Richtung nur sehr wenige besonders charakteristische positive Befunde (Obstkerne, Getreidekorn). Das Eindringen von Fremdkörpern, an sich bekanntlich kein gar zu seltenes Ereigniss, braucht übrigens erfahrungsgemäss keineswegs immer die Bildung von Concrementen hervorzurufen, das Ergebniss ist öfter Speichelretraction oder Eiterung und Fistelbildung.

Begunstigend für die Ansiedlung der ja zu jeder Zeit in der Mundböhle reichlich vorhandenen Mikroorganismen in den Speichelwegen wird jedenfalls die Hemmung des Speichelstroms wirken, mag dieselbe durch entzündlich rauhe Stellen oder durch Stricturen des Ductus bedingt sein. Dass eine chronische Entzündung des Speichelganges den ersten Anstoss zur Steinbildung gebe, hat besonders Immisch vertreten. Die in Folge der Entzündung gequollene, aufgelockerte und rauhgewordene Mucosa bewirke eine Verlangsamung des Speichelstromes, wobei sich an den rauhen Stellen krustige Niederschläge bilden. Mareau betonte nach dieser Richtung wiederum besonders die entzündlichen Stricturen. Es ist wirklich naheliegend, anzunehmen, dass die intacte Schleimhaut der Speichelwege den Mikroorganismen gegenüber local immun ist. Wenn aber eine Stelle der Mucosa pathologisch verändert worden ist, vermögen sich die Pilze zu colonisiren und bewirken mit ihrem Wachsthum die Abscheidung der phosphorsauren Erden und der Carbonate des Speichels.

Die Speichelstauung verursacht ja ferner vermuthlich auch gewisse chemische Aenderungen des Secretes, der Speichel wird dickflüssiger. Der bekannte Umstand aber, dass in der Mehrzahl der Fälle von Ranula thatsächlich Concrementbildung nicht zu Stande kommt, beweist auch, dass Hemmung des Speichelstromes an sich nicht zur Steinbildung führt.

Die pathologische Veränderung, welche das Eindringen der Mikroorganismen in die Speichelwege begünstigt, scheint durch recht wechselnde äussere Ursachen bedingt zu sein: Erkältung (?), Quecksilbercuren, Trauma (Stoss unter das Kinn, Stich einer Fischgrate), durchgemachte aeute Entzündung (Gl. submaxillaris).

Daraus, dass für die Mikroorganismen das Eindringen in die weniger geschutzt gelegene Mündung des Wharton'schen Ganges leichter ist, als in die schwerer zugängliche des D. Stenonianus und in letztere wiederum minder schwer als in die engen Sublingualgänge, könnte nach Buchwald die sehr verschiedene Häufigkeit des Vorkommens von Steinbildung in den einzelnen genannten Drüsen ungezwungen erklärt werden.

Jedenfalls haben wir es bei der Sialolithiasis mit einem rein löcalen Process zu thun, dessen Zustandekommen an die dargelegten und vielleicht auch noch an anderweitige unbekannte Vorgänge innerhalb der Speicheldrüsen und ihrer Ausführungsgänge geknüpft ist. Der Gesammtorganismus aber ist unbetheiligt. Die Diathèse calculaires älterer französischer Kliniker, ferner die auch hier herangezogene arthritische Diathese (Wright beschreibt einen aus Uraten bestehenden Speichelstein, — was seither nie wieder beobachtet worden ist), bedarf keiner besonderen Erorterung mehr.

Steinbildung in den Speicheldrüsen ist überhaupt selten. Relativ am haufigsten kommt die Sialolithiasis vor im D. Whartonianus, beziehungsweise in der Submaxillardrüse, viel seltener im Stenon'schen Gange, respective in der Gl. parotis. Das Vorkommen von Concrementen in der Unterzungendrüse ist früher mehrfach bestritten worden. Buchwald theilt aber aus der Literatur und nach eigener Beobachtung acht siehere Fälle von Sublingualstein mit.

Czygan, welcher zuerst eine statistische Zusammenstellung über das Vorkommen von Speichelsteinen in den einzelnen Drüsen, beziehungsweise deren Ductus unternahm, führt Folgendes an:

In	7 Fällen lagen	
	a Ductus Whartonianus	
	Stenonianus	>
	den Duetus Rivini 5	
	der Gl. submaxillaris 4	.0
	* * paratidea 1 5	itein
	dem Ductus Bartholinianus	34
Bu	hwald fand in 50 Fallen den Sitz angegeben	
	l. submaxiflaris and Ductus Whartonianus 2	
	arctis and Ductus Stenomanus	
	I. sublingualis und Ductus Rivini	8 =

Wenzel's Statistik (45 Fälle) ergab das Vorkommen von Speichelsteinen:

III	Ðπ	etus	W hartonian	118					i.				٠			in	19	Faller
		25	Stenonianue	l	п	,		,			¥			-	-	3	2	
			Bartholinia															
in	den	Di	etas Rivini		6	-		٠	-	4	-	-	-	-	-		4	P
w	der	Gl.	submaxillar	İs	٠			٠	٠		٠				٠	,	11	\$
3	,		sublinguali	4	٠	-	-		Ŀ		-	4		E		D	4	p
tre	75	-	secretarios.														3	

Die Sialolithiasis kommt in jedem Lebensalter vor, das mittlere wird vielleicht etwas häutiger befallen. Burdel theilt einen Fall von Speichelstein beim Neugeborenen (in der Fötalperiode entstanden?) mit. Von den Altersangaben der von Wenzel zusammengestellten 34 Falle kommen.

nuf	das	1.	his	19.	Lebensjahr							3	Beebachtungen
>	30	20,	Þ	29.	л	^	-	٠		+	ı	ő	
ap-	Jr.	30.	31	39.						٠		6	pb.
D		40,	30	49,	J.				ı			10	
ъ	,	50.	ν	59,	D							7	25

Alle Autoren sind darüber einig, dass Männer häufiger betroffen werden als Weiber (mangelhafte Mundpflege, Tabak?). Es fanden nämlich

Czygan .		4	i,					,	24	Manner,	12	Frauen
Bachwald	,	4	à.	4				,	32	>	11	a.
Wanzal									90		9	

Was die Zahl der in demselben Falle aufgefundenen Steine anbetrifft, so hat man es gewöhnlich blos mit einem Concrement zu thun; das Vorkommen mehrerer ist aber nicht selten. Snyders berichtet von drei aus dem D. Whartonianus extrahirten Steinen, aus der Parotis wurden von Plater mehr als dreissig hirsekorngrosse, sandige Körner, von Heyfelder elf linsen- bis flintenkugelgrosse Steinchen und von Barbrou zwei grössere Concremente, ausserdem auch noch eine ganze Anzahl stecknadelkopfgrosse, in der ganzen Drüse ausgestreute Körnehen entfernt.

Grösse und Gewicht der Steine ist ausserordentlich verschieden. Je weniger Concremente vorhanden sind, desto grösser werden sie. Die grosseren Concremente bilden sich in den Drüsen. Auch hängt natürlich die Grösse eines Steines vom Alter ab, das er vor der Extraction erreicht. In der Mehrzahl der Fälle finden sich erbsen- bis kirschengrosse Exemplare. Doch gibt es auch hirsekornartige bis hühnereigrosse! Das Gewicht der meisten beobachteten Steine bewegte sich zwischen 5 und 20 g. Die drei grossten bekannt gewordenen Steine wogen 34-5, 67 und 93-5 g. Wenzel erwähnt übrigens einen Speichelstein aus dem D. Stenonianus eines Pferdes, der 282 g wog.

Die gewöhnliche Form des Steines ist länglich cylindrisch. Das Congrement kann die Gestalt einer Spindel oder Keule gewinnen. Seltener stellen sich die Steine in Kugel-, Nieren-, Erdbeer-, Pyramidenform dar. Derartige nicht oblong gestaltete Concremente sitzen dann immer in den Drüsen. Bei den Ductussteinen überwiegt, wie leicht begreiflich, die Längsrichtung. Die Oberfläche erscheint meist uneben, warzig; doch gibt es auch glatte Concremente. In einzelnen Beobachtungen wird eine vorhandene Rinne beschrieben, die entweder spiralig in den Stein führt oder einfach einer Seite entlang zieht (Einwirkung des andrängenden Speichels). Central canalisirt pflegen die Steine nicht zu sein. Die Contactflächen mehrerer Concremente sind meist facettirt.

Hinsichtlich der Färbung verhalten sich die meisten Speichelsteine idualich, es herrscht die grauweisse, ins Röthliche oder Gelbe spielende Farbe vor. Beschrieben wurden allerdings auch ziegelrothe und intensiv gelbe Concremente.

Auf den Säge- und Bruchflächen wird mit blossem Auge oder bei Zuhilfenahme von Vergrösserungen eine Anordnung der Kalksalze in concentrische Lamellen deutlich wahrnehmbar. Die einzelnen Schichten konnen sich auch durch differente Farbung von einander abbeben (Bildung neuer Vegetationscolonien von Mikroorganismen?).

Die Härte der Speichelsteine hängt natürlich hauptsächlich ab von der chemischen Constitution. Bisweilen ist die Härte in verschiedenen Schichten des Concrementes ungleich, indem die äusseren Lagen sich leicht abbröckeln lassen, während die inneren dichter sind. Gleich kommt im Allgemeinen der Härtegrad der Speichelsteine demjenigen der Uratconcremente (2.9).

Die ehemische Zusammensetzung ist in der Regel eine einfache. Jeder Speichelstein besteht aus einer organischen Grundlage und aus mehreren anorganischen Verbindungen, zum grössten Theil Kalksalzen. Entzieht man die letztere durch Säure und untersucht man dann die gehärtete, übrig bleibende Masse mikroskopisch, so findet man Bakterien und Speichelkörperchen. Sonst entstammt die organische Grundsubstanz jedenfalls dem Mucin oder den Eiweisskörpern. Unter den mineralischen Bestandtheilen findet sich der phosphorsaure Kalk oft zu 50—75°/0. Neben diesem kommt besonders der kohlensaure Kalk vor, meist allerdings in viel geringeten Antheilen. Doch gibt es sicher (vgl. oben die Angaben von Klebs, ferner die Beobachtungen Strassmann's und Anderer) auch Concremente, die wiederum fast nur aus kohlensaurem Kalk bestehen. Neben phosphorsaurem und kohlensaurem Kalk sind noch gefunden worden: Eisen, Trippelphosphat, phosphorsaure Magnesia, Chloride, Kieselsäure. Vielfach vermisst wurde bei den Analysen das Rhodankalium.

v. Gorup-Besanez theilt folgende Speichelsteinanalysen	n mit	vsen.	al	an	ein	str	4 3	ne	(1	ei	ST	6	П	91	fol	t	lia	the	25	11 (Sil	P	- B	De	111	01	G	V.	- 1
--	-------	-------	----	----	-----	-----	-----	----	----	----	----	---	---	----	-----	---	-----	-----	----	------	-----	---	-----	----	-----	----	---	----	-----

Bestandtherie für 100 g		Vilgle		Bibra	Lechan	Besson	Golding			
Calemnearbonat	81-3	79-4	80.7	13:9	20	15	2			
Calciumphosphat	4-1	5.0	4-2	3H-2	15	55	73			
Magnesiumphosphat	-		_	5.1	_	1	_			
Wasserlösliche Salze	6.2	48	ā1:0			_				
Organische Materie	7:1	8.5	8:3	_	ő	25	23			
Wasser and Verlust	1-3	2.3	1.7	6.3	-	2	_			
Magnier de la Source:										
Wasser	,					. 3.38	30%			
Organische Bestandtheile										
a) átherlestidi	6 1 1	4 4	4 (0.91	0			
ß) unleslich	1 4 1			4 -	_ A _ h	20.03	5' _o			
Anorganische Bestandtlus	te.									
Chon I						. Spя	ren			
or lösliche Phosph	nte .					2.5	6° 0			
β) unfösliche Kalkyde										
Magnes	innipho	-phit				. Spa	ren			
Doutrelepont (Concrement aus dem Whartonianus):										
	f Or:	ganise	he Sulo	Sanz .		0.15	Del?			
α) in Wasser los jeli	i Ko	ehs.clz		* 1 1		0.00	60,0			

β) in Salzsaure loslich Dreil asisch prosphorsaurer ka Kohlensaurer Kaik Spuren von Eisen. Natrium, M γ) in Salzsaure anlosliche organische Substanz nebst Spaz Silienten	12.60°, . Eagnesmus cur von
Limpricht (Sublingualstein):	
In Wasser lösliche Bestandtheile	13.4%
Blas:	
1. In Aether bisliehe Bestandtheile	1.450
2. In Wasser lösliche Organische Substanz Chloric Augranische Substanz (Chloric	$\left\{\begin{array}{c} 2\cdot40^{n} \end{array}\right\}$
3. In Wasser and Salz- Organische Substanz saure losliche Therle Spuren mineralischer Bestandth	rede }11.80° ,
4. In Wasser unfastiche. in Salzsaure loshene Theke Theke Phosphorsaurer Kalk Kohlonsaurer Magnesia Eisen, Veriust von organ, Sules	63·30° ₀ 12·00° ₀ 7·44° ₀

Sitzt der Stein im Ductus, so ist dessen Wand an der Stelle desselben ausgebaucht. Hinter dem Stein kann die Wand gleichfalls dicker sein, falls starke Speichelstauung bestanden hat. Als Fremdkörper begunstigt das Concrement das Zustandekommen von Infection und von entzundlichen Erscheinungen. Es bilden sieh dann ein oder mehrere Abscesse, die gegen die Mundhöhle oder nach aussen durchbrechen. Der Stein wird nach diesem Durchbruch entweder ausgestossen und es folgt Heilung, oder er bleibt liegen und es hinterbleibt eine Fistel. Der Canal kann auch durchbrochen werden und der Stein im benachbarten Bindegewebe weiter wandern. Sitzt der Stein im Gange, erleidet die Drüse selbst nur geringe Veränderungen. Liegt das Concrement in der Drüse selbst, so kommt es zu Abscessbildung. Bei mikroskopischer Untersuchung der exstirpirten, stark vergrösserten Drüse constatirt man dann neben alteren Bindegewebszügen frische entzündliche Infiltrate, welche die Drüsenelemente auseinander drängen. An einzelnen Stellen haben diese Inflitrate den Charakter von miliaren Eiterherden.

床 追

Die ersten Aufänge der Steinbildung machen keine besonderen Symptome. Wird der Stein nicht rechtzeitig entlernt, ist der Ausgang bei allen drei Drüsen Abscessbildung. Ein kleiner Stein kann unter Umständen die heftigsten Beschwerden verursachen.

Bei Concrementen im Ductus Stenonianus, beziehungsweise in der Parotis, sieht man eine langsam wachsende, harte tieschwuist auf der Wange in der Nahe des Kieferwinkels. Die spontan vorhandenen, stechenden und brennenden Schmerzen werden bei Druck stärker. Unvermögen, die Kiefer auseinander zu bringen, ist nur selten. Wenn der Abfluss des Secretes behindert wird, erfolgt Anschwellung der Parotis, bis der gestaute Speichel sich neben dem Stein vorbeidrängt.

Die Submaxiliarsteine verursachen weit stärkere subjective Beschwerden, vor Allem Schmerzen beim Schlingen. Am Zungenboden findet man eine harte, die Zunge empordrängende Geschwulst. Das Articuliren der Zungenconsonanten, das Kauen wird erschwert. Paroxysmal, z. B. beim Gedanken ans Essen, stellen sich besonders heftige Schmerzen, die sogenannten Coliques salivaires, ein. Dabei bildet sich eine ranulaähnliche Schwellung hinter dem erwähnten Tumor, welche, wenn sie massirt wird, verschwindet, indem sich reichlich Speichel entleert. Meist bildet sie sich jedoch gleich wieder. Die Mündung des D. Whartonianus sieht erweitert aus. Gleichzeitig besteht immer diffuse Stomatitis.

Steine in den Gängen der Gl. sublingualis bewirken ebenfalls die Bildung eines Tumors unter der Zunge, der aber nicht besonders schmerzhaft ist. Auch die Beweglichkeit der Zunge ist meist unbehindert, und ebenso bleibt die Secretion normal. Diese Geringfügigkeit der Symptome erklurt sich daraus, dass bei der grösseren Zahl von Ausführungsgängen nach Verstopfung eines einzelnen die übrigen in erhöhtem Musse das Secret ableiten. Sitzt aber der Stein in der Drüse selbst, so fehlen Entzündungserscheinungen gleichfalls nie: doch ist das Vorkommen im Drüsengewebe ein nur äusserst seltenes.

Die Entwicklung der Sialolithiasis ist in den meisten Fällen eine eminent chronische, viele (bis vierzig!) Jahre in Anspruch nehmende. Der schlimmste Ausgang ist die Fistelbildung. Sonst ist nach Entfernung des Steines Heilung die Regel.

Zu erkennen ist ein Concrement im Ductus leicht (entweder mit der bidigitalen Exploration, eventuell mit der Sonde, oder durch die Acupunctur). Bei Einbettung des Concrements in verhärtete Drüsenmasse ist die Diagnose schwieriger. Bei zweifelhaften Tumoren in der Parotisregion, beziehungsweise unter der Zunge, wird man auch die Moglichkeit eines Speichelconcrementes in Erwägung zu ziehen haben.

Die Chirurgen versuchen, wenn der Stein im Ductus liegt, zunächst denselben der Mundung naher zu bringen. Bei Adhärenz an die
Schleimhaut, oder wenn das Concrement besonders gross ist, gelingt dies
schwer. Bisweilen wiederum lässt es sich aus der Oeffnung des Ganges
direct herausdrücken. Geht dies nicht, wird die Mündung, zunächst
stumpf, erweitert. Bei Unmoglichkeit der manuellen Expression wird durch
die Mucosa oris auf den Stein eingeschnitten. Die Wunde schliesst sich
meist, nachheriges Sondiren erhält den Ductus durchgängig. Hinterbleibt eine Fistel unter diesen Bedingungen, so ist es zu ertragen.

Bei Sitz des Steines im Drüsengewebe wird man am besten die Drüse total entfernen, besonders wenn Vereiterung und Verödung platzgegriffen. Bei Exstirpation der Parotis sollte auf den N. facialis möglichst Rücksicht genommen werden.

Literatur.

v. Bardeleben, Lehrhuch,

Berger, ett, bei Wenzel

Buchwald, Inaug.-Diss. Greifswald 1894.

Czygan, Jnaug -Diss, Konigsberg 1890,

Galappe, Sur la synthèse microbienne du tartre et des calculs salivaires. France med. 1886.

Genzmer, cit. bei Wenzel.

Hulke, Lancet, 6, Jan. 1894.

Immisch, eit. bei Wenzel.

Klebs, Archiv für exp. Path. Bd. V. S. 358, Bd. VI, S 212.

Mareau, Etude sur les calculs salivaires du canal de Wharton et de la glande sous manifeire.

Tross, Ziegler's Beitrage, Bd. VIII.

F Wenzel, Dissert, Halle 1896.

4. Parotitis secundaria purulenta.

Wenn man von denjenigen Formen der Ohrspeicheldrüsenentzündung, welche durch direct fortgeleitete Affectionen der Nachbarschaft sowie durch unmittelbar Drüse und Gang von aussen treffende Schädlichkeiten entstehen, ganz absieht, so hat man seit Virchow's einschlägigen Arbeiten gewöhnlich drei Gruppen von Fällen unterschieden: 1. primäre, meist epidemische Parotitis intectiosa; 2. secundäre, gern abscedirende, von der Mundhohle aus zu Stande kommende Parotitis; 3. septische, metastatische Parotitis mit directem Ursprung aus dem Blute (Typhus und andere Infecte).

Da die epidemische Parotitis an einer anderen Stelle dieses Handbuches ihre Darstellung findet, erubrigt für mich hier blos die Erörterung der Frage: Tritt die acute eiterige Entzündung der Ohrspeicheldrüse, welche in der grossen Mehrzahl der Falle als secundäre Affection bereits sonst schwerkranke Menschen befällt, wirklich in zwei verschiedenen Typen auf, einmal in Folge der Einwanderung von Krankheitserregern aus der Mundhöhle, das anderemal durch Ausscheidung von sochen aus dem Blute, auf metastatischem Wege?

Vire how hatte nachgewiesen, dass bei der Parotitis seeundaria die Entzundung in erster Linie sieh nicht im Bindegewebe absp.el., sondern innerhalb des eigentlichen Drisenparenehyms. Er hat makroskopisch und microskopisch gezeigt, dass die Erkraukung mit einem eiterigen Katarrh der Speichelgunge beginnt und von hier erst auf die Drisenlappehen fortsehreitet, Innerhalb der nich unversehrten Tunien propria bind Virehow fettige Degeneration der Drusenzellen, die weiterhin in Zerfall zu Detritus not Schwund der Tunien überging. Zu greicher Zeit beginnt auch die Eiterung

im Bindegewebe. Von da ab verläuft der Process — eventuell rapid — phlegmenes periadentisch, wahrend das Drusengewebe der Nekrose verfallt. Im "katarrhalischene Seeret der Speichelgange fand Virchew hauptsachlich Eiterzellen neben Speichelkorparchen, in der Wand des Duetis Steinenans constatirte er Abseesse. Somit stellt sieh der Verhauf als ascendirender dar, und zwar in gleiener Weise bei den leichteten auf eine katarrhalische Stomatitis folgenden, wie bei den schweren an septische Processe sien anschliessenden Parotitiden. Die Moglichkeit, dass eine metastatische Ausscheidung, ähnlich wie bei der Cantharidenwirkung auf den Harnapparat, mehr die Ausführungswege als die Ausscheidungsorgane afficiren konne, liess Virchew allerdungs noch offen.

Rindtleisch glanbte, dass der Entzundungsreiz der Speicheldrüse wehl in allen Pällen von derjenigen Schleinhautoberfläche zugeleitet wird, auf welcher ihr Ausfuhrungsgang mündet: nur die Stomatitis der Infectionskrankheiten habe auch noch das Recht auf einen directen Ursprung aus dem krunken Blute. Mikroskopisch fandt er Endtubuli und zugenerige Acini I. unt vergrösserten, kornig getrübten, im Zasmamenhang gelockerten Zellen, 2. solche mit erhaltenem Epitnel und zuhlrechen Etter zellen im Lumen, 3. Acim, deren Epithel total verloren gegangen, und welche ganz mit Eiter erfüllt sind Das interstitielle Gewebe ist zumeist öden atze, nachher eiterig infiltrigt. Die Speichelröhren produciren ebenfalls Etter, doch hält sich ihr Epithel sehr lang

Nach Orth beginnt die Eiterung in der Regel an den Austuhrungsgungen und setzt sieh von hier auf das aeinese Parenchym tert. Dies gelte meht bies tur seiche Falle, wo sieher die Entzündungswesche von den Güngen her eingedrungen ist, sondern auch von der sogenannten metistidischen eiterigen Entzündung, wo man sonst an eine häustigene Entstehung gedacht hat. Orth zeigt an einer besonderen Abbildung die eiterige Infiltration der Wand eines Speichelganges und verschiedene Stadien der Abstessbildung in den ihn umgebenden Drusenlappehen.

Hanau hat nun versucht, durch den mikroskopischen Nachweis der vorauszusetzenden Infectionserreger, beziehungsweise nach deren Lage in der Drüse und nach den localen Beziehungen zu den kranken Partien die Frage zu entscheiden.

Seine Untersuchungsobjecte rührten alle von septischen Individuen her, er hatte es also durchaus mit der sogenannten metastatischen Form zu thun. Er konnte nun nachweisen, dass die Eiterung und Schmelzung erregenden Coccen in den Speichelgängen zu finden waren, und zwar zunächst stets reichlicher in den grossen als in den kleinen Verästelungen, ferner, dass der krankhafte Process von den Ausführungsgängen aus die Drüse selbst ergreuft. Somit bezweifelt Hanau nicht, dass auch bei solchen Fällen von Speicheldrüsenentzündung die Affection durch Eindringen von Mikrococcen in die Speichelgänge von der Mundhöhle aus hervorgerufen wird und durchaus nichts mit einer metastatischen Verbreitung eines primär anderweitig localisirten Virus zu ihnn hat. Ein einfach embolisches Entstehen ist ganz unwahrscheinlich. Die Speicheldrüsenentzündung kann also analog gesetzt werden der Pyelonephritis, der puerperalen Mastitis etc.

Hanan führt für seinen Standpunkt auch noch gewisse allgemeine Argumente an. Die sogenannte metastatische Parotitis ist eiteng auch

in Fällen, wo, wie z. B. beim Typhus, die Grundkrankheit ganz ohne Eiterbildung verlauft. Die Parotitis wird durch septische Coccen hervorgernfen, während die Grundkrankheit durch anderweitige Mikroorganismen hervorgerufen ist. Die Uebereinstimmung des mikroskopischen Befundes bei sogenannter metastatischer Parotitis und bei solcher im Anschluss an Stomatitis ist eine vollständige. Die Entzundung tritt besonders auf bei vorhandenem Erbrechen. In solchen Fallen, welche in die Gruppe der sogenannten metastatischen fallen, fehlt Stomatitis oder Soor nicht. Die Einwanderung der Coccen aus der Mundhohle, wo sie bei der betreffenden Grundkrankheit stets als vorhanden angenommen werden konnen, wird unterstützt: durch Verminderung der Speichelsecretion (Fieber) und durch constitutionelle Ursachen. Dass gerade die Parotis häutiger betroffen wird als die anderen Speicheldrüsen, erklärt Hanau, dem übrigens einschlägige Erfahrungen über alle drei Drüsen zu Gebote stehen, aus den anatomischen Verhältnissen der Mündung des Ductus Stenonianus. Dittrich gelangte zu ganz ähnlichen Anschauungen. Auch der Diplococcus pneumoniae kann, wie F. Fischel gezeigt hat, selbst mebrere Wochen nach der Krise aus der Mundhöhle in die Speichelgänge eindringen und eiterige metastatisches Parotitis hervorrufen.

* *

Die secundare Parotitis ist in einem gewissen Theile der Fälle blos eine einfache exsudative Sialoadenitis. Hauptrepräsentant dieser einfachen Entzundung ist allerdings die epidemische Parotitis. Aber auch bei den secundären Ohrspeicheldrüsenentzändungen sonst schwer kranker Menschen sehen wir bisweilen den Ausgang der Geschwulst in Zertheilung. Bei der weit haufigeren eiterigen Sialoadenitis bietet die Druse auf einem Durchschnitt auch makroskopisch ein charakteristisches Aussehen. Die Drüsenläppehen sind stark geröthet, ihre Rothung ist aber durch gelbe Flecken und Streifen, die Eiterherde, unterbrochen. Die dieselben trennenden breiter gewordenen Bindegewebszüge sehen rothlichgrau bis grangelb aus, bei ausgedehnterer Eiterung auch wirklich gelb. Beim Fortschreiten der Eiterung bilden sich grössere Abscesshöhlen, in denen oft noch sequestricte Trümmer des Drusengewebes suspendirt sich finden. Die Eiterloldung beschränkt sich schliesslich nicht auf die Brüse selbst, es entwickelt sich auch Periadenitis, von welcher aus die Suppuration sich weit in der Nachbarschaft verbreiten kann. Die Eiterung übergreift nach dem Halse, sie schreitet dem N. facialis entlang gegen das innere Ohr, mit dem N. trigeminus gegen die Schädelhöhle fort, sie kann sich auf dem Lymph- und auf dem Blutwege ausdehnen (Orth). Stets besteht eine starke Schwellung der Kieferlymphdrüsen, in welchen gleichfalls Vereiterung platzgreifen kann. Die Blutgefasse werden nur

selten afficirt: die Thrombophlebitis kann sich dann von der V. facialis posterior aus nach der V. jugularis und nach dem Sinus der Dura mater fortpflanzen und Pyohämie hervorrufen. Die grossen Abscesse vermogen in verschiedener Richtung durchzubrechen (Haut, Pharyax, Grenze des knorpeligen und knöchernen Theiles des Gehorganges). Schwere Parotiseiterungen nehmen gerne einen nekrotisirenden, beziehungsweise gangränescirenden Charakter an, nach Orth, weil der Eiter zwischen den zwei Faseien durch deren Anspannung einem erheblichen Drucke unterliegt.

(Bei der eiterigen Entzündung der Submaxillaris und durch das Fortschreiten der Exsudation im lockeren Bindegewebe unter dem Unterkiefer wird am Halse eine diffuse mässige Schweilung hervorgerufen. Auch hier kann ausgiebige Eiterung, beziehungsweise Gangrän, platzgreifen.)

Der Ausgang der eiterigen Sialoadenitis, wenn nicht der Tod den aus vielen Gründen geschwächten Patienten hinwegrafft, ist Induration und Narbenbildung mit Atrophie der drüsigen Bestandtheile.

* *

Die secundäre Parotitis gesellt sich am häufigsten zum Typhus abdominalis, aber auch zum Typhus exanthematicus. zur Febris recurrens, zu den acuten Exanthemen, Scarlatina, Masern, Blattern, zu Pyämie, Puerperalsepsis. Dysenterie (Gelbfieber, Cholera, Pest).

Liebermeister hat angegeben, dass die Parotitis nach Abdominaltyphus am häufigsten in der dritten oder vierten Woche beginnt. Ausnahmsweise ereignet sich dies auch schon früher, in der zweiten, und öfter später, in der fünften und sechsten Woche. Beim Typhus exanthematicus tritt dieselbe besonders in der zweiten und dritten Krankheitswoche auf, bei der Febris recurrens zu allen Zeiten. Ein solches tiebundensein der Parotitis an bis zu einem gewissen Grade begrenzte Zeiträume des Verlaufes der Grundkrankheit soll übrigens keinesfalls auf einen speciellen Zusammenhang beider hinweisen, die Aetiologie wird meist eine abweichende sein.

Beinahe drei Viertel der Kranken bekommen einseitige Parotitis. Das von Wunderlich, Leichtenstern u. A. für den Mumps betonte Ueberwiegen der linken Seite scheint auch hier zu existiren. Wenn beide Drüsen erkranken, liegt meist ein Zeitraum von mehreren Tagen dazwischen. Die früher entzündete Seite pflegt auch die schweren Symptome darzubieten.

Die Parotitis kann zu einer Zeit beginnen, wo schon so wie so Fieber besteht. Ist jedoch eine afebrile Periode vorausgegangen, so macht die Parotitis für sich sofort eine anfangs allerdings meist geringfügige Temperatursteigerung (auf 37.8-38.5°C), bisweilen aber auch gleich auf 39-39.5°C. Das Fieber zeigt abendliche Exacerbationen. Vom dritten und vierten Tage ab wird es schon geringer und kann. sonst günstige Verhältnisse vorausgesetzt, unabhängig von der Intensität der Localsymptome noch im Laufe der ersten Woche ganz schwinden. Her Geschwulst kann - kurze Zeit - eventuell ein Schmerz unter dem Ohr von meist geringer Heftigkeit (Stiche, Gespanntsein) wenige Stunden voraufgehen. Oft genug ist die Intumescenz früher da, als jeder Schmerz. Die beginnende Schwellung zwischen Kieferfortsatz und Proc. mastoideus wird dann auch nicht so selten eine Zeit lang übersehen und erst die nach oben unter die Ohrmuschel sich schiebende, nach vorn bis zur Regio temporalis, zygomatica und masseterica reichende, nach unten den Kieferwinkel übersehreitende flache, druckempfindliche Geschwulst wahrgenommen. Das ganze Gesicht bekommt davon einen starren Ausdruck. Das Kauen wird stark behindert, die Zunge trocken. Während des Wachsens der Geschwulst steigert sich dies bis zur Kieferklemme. Ohrensansen und Verschlechterung des Hörens sind ganz gewöhnlich. Die Geschwulst erreicht am 3.-5. Tage ihre grösste Ausdehnung, sie wird dann bis hühnerei- und faustgross und fühlt sich heiss an. Die Haut darüber ist glänzend, die Induration eine oft bedeutende. Auch, wenn nicht der Tod dazwischen kommt, kann die Entzündung bei diesem Stadium in vereinzelten Fällen stehen bleiben und Zertheilung folgen. In solchen günstigen Fällen beginnt schon vom vierten Tage die Abschwellung und im Beginn der zweiten Woche sind nur mehr Spuren der Verhärtung fibrig. Wird die Entzündung, was der Mehrzahl der Falle entspricht, eiterig, macht sich meist vom 3.-7. Tag Fluctuation bemerklich. Dieselbe kann an mehreren Punkten auftreten und kann oberflächlich oder tief sein. Die Deutlichkeit der Fluctuation steht in keinem strengen Verhältniss zur Eitermenge. Wird der Abscess geoffnet. fait die Geschwulst alsbald wesentlich und auch die Harte nimmt rasch ab. Das Quantum des sich durch die Wunde entleerenden Eiters ist gewöhnlich nur drei Tage lang ein bedeutendes, die Eiterentleerung überhaupt kann aber ganz gut zwei Wochen andauern. In drei Viertel und mehr aller Fälle kommt es aber dann unter Schwund der Druse in 3 8 Wochen zur Vernarbung. Die Fluctuation kann auch ausbleiben, der suppurirende Charakter der Entzundung verräth sich aber durch eine Perforation des Eiters, z. B. gegen den äusseren Gehörgung, oder man kommt auf Eiter, wenn man Entspannungsschnitte macht. Bei den sich selbst überlassenen Fallen ist sonst der Durchbruch nach der Wangenhaut der typische.

Die Haufigkeit der in Brand ausgehenden Secundarparotitiden wird schwerlich zu schätzen sein. Fremmert hatte wohl ein besonders

schlechtes Material, wenn er diese Häufigkeit mit 25% berechnet! In solchen Fällen verläuft zunächst Alles wie sonst bei der eiterigen Parotitis. Um den dritten bis fünften Tag ist die Fluctuation manifest. Der maligne Charakter kann sich auch durch auffallend frühe Spontanperforation zu erkennen geben. Ehe nicht Incisionen gemacht worden sind und die Drüse, beziehungsweise das periglanduläre Gewebe blossgelegt ist, kann meist über die eingetretene Gangran nichts Bestimmtes vermuthet werden, da Consistenz, Farbe und Temperatur der Geschwulst wie gewöhnlich sich verhalten. Selbst der spontan (etwa gegen den Meatus auditivus) durchbrechende Eiter muss nicht fötid sein. Nur manchmal verfarbt sich mit eintretendem Brande die Wangenhaut. Die Nekrose kann aber auch bis zur Fascie und ins subcutane Gewebe sich verbreiten. Oder die Parotis wird wiederum erst post incisionum manifest brandig. Bisweilen tritt Erysipel hinzu. Meist unterliegen die Patienten bereits zu einer Zeit, wo sich die Nekrosirung noch nicht begrenzt hat; nur gelegentlich sieht man die Abstossung des Todten, und damit wird der Eiter wieder ein guter, Granulationen füllen den Substanzverlust. Trotzdem kann in solchen Fällen Pyohämie vorliegen!

Pyoliämie im Anschluss an Parotitis suppurativa ist selten. Es handelt sich dabei stets um Jauchung in der entzündeten Drüse. Nach der Incision collabirt auch hier die Geschwulst, der Zerfall pflegt aber unter anhaltend stinkender Absonderung fortzudauern, es entstehen daneben noch Spontanperforationen (Ohr. Wange, Hals). Die Wundränder zeigen diphtheroiden Belag. Alle Fälle enden tödtlich in 10—30 Tagen.

Diagnostische Versuche in den ersten 30 Stunden durch Sondirung des D. Stenonianus zur Feststellung der (eiterigen) Entzündung ergeben ein negatives Resultat. Die Eiterung erkennt man an der Fluctuation, die Nekrose beim Einschnitt. Unter allen Umständen ist die Parotitis eine sehr unerfreuliche Complication. Nur etwas mehr als ein Drittel oder die Hälfte der Befällenen kommt glucklich davon. Die brandige Parotitis gibt nicht immer, die mit Pyohämie verbundene Form stets eine schlechte Prognose.

nje sle

Prophylaktisch wird man, speciell mit Rücksicht auf die Pathogenese der eiterigen Parotitis, die Mundhöhle von Kranken, die an schweren Infecten leiden, häufig zu desinficiren haben. Das von Bruns und Moster vorgeschlagene Manöver der Sondirung des D. Stenonianus zur Inganghaltung der Speichelableitung ist doch nicht einfach genug für eine prophylaktische Massregel und könnte unter Umständen das Gegentheil bedeuten. Einfaches Massiren ist immerhin zu versuchen. Von Jodeinpinselungen auf die entzündlich indurirte Drüse ist nichts zu halten. Sobald Eiter, auch nur in der Tiefe, vermuthet wird, muss für früh-

zeitige Kroffnung gesorgt werden. Für die Incision wird die fluctuirende, beziehungsweise die sich vorwölbende Stelle gewählt. Der Einschnitt, von oben nach unten, wird etwa 2-3 cm lang sein müssen. Kommt man bei Durchtrennung der Haut und des Unterhautgewebes nicht sofort auf Eiter (sehr oft), ist die Fascia parotideo-masseterica zu spalten, gegebenen Falls in die Drüsensubstanz einzugehen. Da beim Anschneiden des Parenchyms Verletzungen der R. glandulares der A. carotis externa vorkommen können, da mituuter Hohlräume vorliegen, die sich hinter dem aufsteigenden Unterkieferast und bis zum Processus styloidens erstrecken, möchte ich, obwohl ich als klinischer Assistent viele solche Abscesse ohne unangenehme Zutäile eröffnet habe, doch rathen, nur dem Fachehrungen den Eingriff zu überlassen. Die Wundbehandlung hat insbesondere die vorzeitige Schliessung der Oeffnungen hintanzuhalten.

Literatur.

Bruns, Handbuch der prakt Chir Bd. H. 1, S. 1053
Bumm, Manchener med. Wochenschr. 1887.
Diffrich Zeitschr für Heilkunde, Bd. XII, S. 1
Dunin, Deutsches Archiv für klin, Med. 1886.
E. Fischel, Prager med. Wochenschr. 1893 Nr., 7.
Fremmert, Deutsches Archiv für klin Med. Bd. XXXVIII.
Hanau, Ziegler's Beiträge Bd. IV. S. 487.
Moster, Berliner khn. Wochenschr. 1866, Nr., 16.
Naegelt-Akerblom, Monatsschr. für Ohrenheilk. 1895, Nr. 23.
Orth, Path. Anatomie, Bd. I, S. 618
Rindfielsch, Lehrbuch der path Gewebelchre, 1878, 3. Aufl.
Virchow, (Alter Charite-Annalen, Bd. VIII, Hett 3, S. 1

5. Sialodochitis fibrinosa.

Tumor salivalis. Anfallsweise auftretende Speichelgeschwulst.

Es gibt eine (seltene) chronische Entzündung der Speichelgänge mit consecutiver Induration des interstitiellen Gewebes der Parotis ohne Speichelverhaltung. Unter Speichelgeschwulst versteht man nach v. Bruns Anschwellungen der Parotis in Folge von Speichelverhaltung. Es sind meist mechanische Ursachen, welche die normale Entleerung des Speichels in die Mundhöhle verhindern: narbige Verengerung (Verwachsungen) des Ductus an seiner Mundungsstelle oder entfernt davon, Obturation des Ganges durch Concremente oder durch Fremäkörper. In anderen Fällen ist ein solches mechanisches Moment nicht so leicht kenntlich, man hat dann öfter an chemische oder physiologische Aenderungen des Secretes und an Aenderungen der Structur der Wand (in Folge von Entzündung) gedacht. Hier hat man also eine zweite Gruppe von Entzündung der Speichelgänge, und zwar solche ohne Induration der Drüse aber mit Tumor salivalis.

Walther hat Kranke beobachtet, bei denen Luft in den Ausführungsgang der Parotis, beziehungsweise in die Drüsenlappen selbst oder auch in den D. Whartonianus eindrang. In diesen Fällen waren die Speichelgänge erweitert und ihre Mündungen klaffend. Die Parotisgegend stellte sich geschwollen dar und schmerzhaft; die Anwesenheit der Luft verrieth sich durch Crepitation. Als Ursache nahm Walther chronische eanalieuläre Entzündungen an.

Kussmaul, der gleichfalls paroxysmal auftretende Speichelverhaltung mit Speichelgeschwulst (Parotis) zu beobachten Gelegenheit hatte, ent-deckte hiebei einen neuen sehr merkwürdigen Mechanismus der Retention. Er sah namlich, dass von Zeit zu Zeit eitrig fibrinöse Producte gebildet wurden, die den Gang verstopften. Er beschrieb somit einen chronischen Croup des Stenon sehen Ganges, welcher ähnlich sich verhält, wie die bekannte fibrinöse Bronchitis.

Kussmanl's Fall betraf ein 32mbriges Weib, das seit vier Jahren erkrunkt war. Die ersten (anfangs geringfugigen) Beschwerden hatten sieh nach zuhnarztlichen Manipulationen eingestellt. Nachdem lastige Empfindungen in den Kiefergelenken eingeneten waren, schwoll einmal die rechte Wange plotzlich beim Essen an, Nachher hatte salziger Geschmack im Munde bestanden. Diese Schwellung dauerte eine Labe Stunde und verursachte Druck, aber nicht eigentlich Schmerz. Solche Schwellungen kehrten dann (immer beim Essen) alle funf bis seens Monate wieder, Der salzige Mundgeschmack ging jedesmal voraus und blieb noch einige Tage zuruck. Dann kam es einmal zu einer stärkeren Anschwellung von mehrtagiger Dauer und starker Schmerzhaltigkeit. Die Geschwulst verschwund diesmal unter Abgang von Eiter aus dem D. Stenomianus, Seitdem kamen die Schwellungen noch ofter alle zwei bis drei Wechen. Die Dauer betrug has acht Tage. Zu Fieber kam es nie, Trockene Warme wirkte wohlthatig In den Massen, welche sich aus dem Stenon sehen Gange entberten, fin l sich nun nicht blos Eiter, man constatirte darin auch feine faserige Cylinder, deren Fibriniatur mikroskepisch zu erweisen war. Bei Sendrung des rechten D Stenanianus im Antalle vermochte man unr einige Millimeter tief einzudringen. Die Kranke lernte sich nachher sell st sondren und fund in den Anfallen dadurch Erleichterung, indem beim Herausziehen die eiterig-filminisen Producte folgten, worauf stets heller Sporchel nachsturzte und Geschwulst und Schmerzen geringer wurden. Spater erschien bei dem in Rede stehenden Weibe auch die Linke Seite betheiligt. Die Geschwulst (rechts) err ichte unnehmul die Grosse eines Reinettespfels, Eine Erweiterung des Duetus konnte Kussmaul hier nicht finden. Die Fibrinstränge wiren bis 3 ein lang, v. Reckling housen diagnosticate figrinose terinasel and Wackgrung epithelialer Zearn. Eine wirkliche Entzundung fer geschwolienen Parotis in diesen. Falle ist wohl nicht wahrscheinlicht vielleicht sind manche sogen unte entzündliche Parotidenschwellungen auch sonst blos Speicheltumoren.

Ipseher besehrieb dann noch einen weiteren Fall, welcher denselben Vorgang im Wharton'seaen Gang betrifft.

Literatur.

Chassaignae Trate de la suppuration, A. Duhrssen, Inaug-Diss, Beilin 1884, Ipscher, Berliner klausche Woenenschr 1879, S. 541 Jaccoud, Dictionnaire, Kussmaul, Berliner klinische Wochenschr. 1879, S. 209, Stiller, Wiener med. Wochenschr. 1881, Virchow, Chaute-Annalen. 1858, 3. Hett Waither, Societe anatomajue de Paris, Marz. 1892, L. Weber, Deutsche med. Wochenschr. 1881, Nr. 33.

6. Tuberculõse Parotitis.

In der Literatur finden sich bisher nur ganz vereinzelte Mittheilungen über tuberculöse Affectionen der Parotis. Stubenrauch theilt einen hierhergehörigen Fall mit, wo das makroskopische Bild auffallende Achnlichkeit mit einer gewöhnlichen Speichelcyste darbot und erst d'e genaue histologische Untersuchung der Geschwulst die wahre Natur der Krankheit aufdeckte.

Hei einem 60jahrigen Manne fand sieh in der to gend der rechten Parotis eine halbkugelternige, weing verschiebliche, evstische Geschwulst, von normaler Haut bedeckt Druck auf die vreschwulst verursachte kein Austreten von Flussigkeit aus dem Stenionischen Gang. Die Intunoseenz hatte etwa vier Menate bestinden. Beschwerden beim Kauen hatte der Patient nie. Schmerzen, und zwar ins Ohr und Auge ausstrahlend, etst kurze Zeit vor seinem Eintritt in die arzitliche Beobachtung (keine hereditäre Belastung, keine verausgegangenen, auf Serophulose zu deutenden Affectionen). Andereseits floride tuberenlose Processe nicht nachweisbar! Seit mehreren Juhren bestand dazegen Stuautitis und protuse Speichelseeretien.

Die Wand der exstirpirten Cyste, welche anscheinend Hos Specelod enthalten hatte, war etwa 2 man dick, jure innere Oberfläche häckerig, mit graufethlichen Knotchen bedeckt. In dem durch Abselial en eines solchen Knotchens bergestellten Praputat bessen. sien Tuberkelbasillen in geringer Zuhl nichweisen. Die eigentliche Cystenward erwies sich aus echtem tubercalosen Granulationsgewebe zusaumengesetzt. Diese Granulationssemelte war cargebaut aus Eputhebodzellenhauten, deren Centrala vieltach nekratisirt sie i darstellte, haufig fanden siel Riesenzellen. Einseldusse von Speichel brasenzellen oder von Ausführungsgangen waren holf nicht zu erkennen. Au die geschilderte Schicht schlosst sich eine schmale Zone ibrillaren Bindegewobes an und in den folgen fen Partien zeigte sich die taberculese Erkrankung des Drusengewebes in exidenter Weise. Die Spendieldrüsenzellen waren nur noch ganz vereinzelt zu finden und meist von Leukocyten umscalossen. Zwischen den zerstreuten Ausführungsgangen sah man Epitheloidredentaberkel von wechsendem Aussehen. Die venosen und arteriellen Gefässe erschienen stark verdickt, die Lumen verengt, perivascutia sid man vielfach kleinzellige Interration. In der gegen die Backenschleimhaut zu gelegen in tieleren Drusensubstanz war die Erkrankung nicht sehr hochgradig entwickelt.

Es wird zu erwarten sein, ob in diesem Falle oder in ähnlichen Beobachtungen ein Entstehen des pathologischen Processes in der Substanz der Speicheldrüse selbst, in den Drüsenacinis oder in den Ausführungsgängen anzunehmen ist? Die Analogie der hier geschilderten Krankheustorm in den anatomischen Details mit der Tuberculose anderer secernirender Drüsen (Mamma), die in vorstehendem Falle bestandene chronische Entzündung der Mundschleimhaut, die mikroskopisch hier

nachgewiesene kleinzellige Infiltration der Drüsenzellen und Ausführungsgange würden die Annahme einer Infection von der Mundhohle aus nahe legen. Doch darf man nicht vergessen, dass die tuberculöse Erkrankung der secernirenden Drüsen jedenfalls viel seltener ist, als die der Lymphdrüsen. Wie nun aber König gefunden hat, können in die Substanz der Parotis eingebettete Lymphdrüschen Ausgangspunkte von Neubildungen werden, die dann von der Ohrspeicheldrüse selbst auszugehen scheinen. So eine Drüse könnte nun auch im vorstehend geschilderten Falle tuberculös erkrankt sein und dann erst die Parotis inficirt haben.

Weitere klinische Beobachtungen und anatomische Untersuchungen werden sicheren Aufschluss bringen müssen.

Literatur.

v. Stubenrauch, Archiv für klin. Chirurgie 1894, Bd. XLVII, S. 26.

7. Syphilis der Parotis und der Gl. sublingualis.

Die syphilitischen Erkrankungen der Speicheldrüsen sind verhaltnissmässig seltene Affectionen. Die Erkrankung des Pankreas (zumal in Folge hereditärer Lucs) ist alterdings bereits anatomisch genau festgestellt. Hinsichtlich der syphilitischen Affectionen der Gl. submaxillaris, der Gl. sublingualis und der Parotis jedoch liegen bisher nur recht wenig veröffentlichte Erfahrungen vor.

Ein genau beobachteter Fall einschlagiger Erkrankung der Mundspeicheldrasen wird von Lanneeraux notgetheilt. Ei betrift ein 45jahriges Individuum, das mit zahlretinen gummosen Geschwuren der ausseren Haut und der Pharymanacosa behaltet war, und einem intercurrirenden Erysipe, eilig Bei der Obduction erschien die Gl. submaxillaris derb, nat zahlretenen Einziehungen zwischen den einzelnen Brusenlappelien. Letztere waren in Folge von Verteitung des Parenchyms gelödich verfacht bas interachose Bindegewobe stellte sich betrachtlich gewiehert dar in Form von breiten fibrosen Strangen.

Einen zweiten Fall beobiesatete Fourniese Ein 30jahriger Munn bekam elf Jahrnach der Infection eine schmerzlos und risen sien entwickelnde, umschriebene derzi-Geschwulst der recaten bil sublingualis. Die Geschwulst, welche urspringhen die Grosse einer Dattel hette, bildete sich unter Judgebrauch in zwei Monaten vollstandig zurges.

Auch Verneunt land in der Gogond der linken Gl, sublingnalis eine Schwellung, die er als syphilitische deatete, ahne dass ei den entsprechenden therapertischen Eingraff unternommen zu naben sehellt.

Kaposi sah die til, submexillaris und die Perons wahrend der Syatjer, die der Lues in kurzer Zeit zu machtieren lerben Tamoren anschwellen, die bei geeigneter (loeder und allgemeiner, Therapie wieder zur Norm zurückkehrten

Lang beobachtete ein: 43 jahringe F. au mit partieller Vereiterung der Paretis und späterer (Speichels) histe bilande, nuchden, der den Unterkleiter deckende Theil der linken Ohrspeicheldruse sehon mehrere Jahre vonner vollstandig zerstort worden war. In zwei weiteren Fallen von Paretitis syphilatien, wel hi Lang erwähnt, handelte es sich um eine Frau mit Narben mad syphilatischen linktraten der Rachenschlemmaut, und am ein lindividuum mit gleichzeitiger Nasensyphilas.

Neumann beschrieb seehs einschlagige Falle. In füuf derselben war die Pareus beiderseits, im sechsten die rechte GI sublingualis und gleichzeitig die Nuhnselie Druse ergriffen

In der ersten dieser Boobachtungen stellte die Parotis eine thalergrosse, drusige, unebene, derbe, bei Druck wenig empfindliche (iesehwulst dar. Das Spreenen, sowie die Kan- und Schlingbewegungen waren ersenwert, die Speichelseeretion vermehrt. Deuer der Schwellung specifische Therapie) kann zwei Monate Rickbildung zur Norm.

Im zweiten Falie fand sich die Parotis (rechts) gesehwellen und druckempfindlich Gleichzeitig erschienen die Lymphdrüsen der R. parotidea sehr stark vergrossert. Definen des Mandes war sehr ersehwert. Die Lymphdrusen vereiterten (Incis.on, Entberting des Eiters, die Parotis war darunter als derbe, unellene, flache Geschwalst palpabel. Bald jedoch verkleinerte sich die Speichebbruse wieder

Achnica verhielt es siel, in Beobachtung 3. La vierten beschriebenen Falle schwoll die Parotis beiderseits auf Handtellergrosse au, besonders die linke, ihre Consistenz war teigig, die Empfindlichkeit Hieb gering. Auch hier wurde die Schwellung rückgangig. Die teutte Beobachtung verzeichnet die R. parotid-semasseterica rechterseits verzewollt und die Parotis als ulcernte, schnerzhafte, drusig unebene tieschwulst fahlbar. Palaci starke Salivation

Ein besonderes Interesse verdient der sechste von Neumann beebachtete Fall Eure Frau zeigte im vierten Jahre der Erkrankung die tiaumenbogen gerothet, in der Zung uspitze rechts von der Mittellinie einen hiselaussgassen, derben, scharf timschriebenen Knoten, welcher die untere Zungenflache etwas vorwolbte. Letztsre war stellenweise hur des Epithels beraukt. An der Stelle der Caruneula sublingualis und der Basis des Zungenbandthens fand sich ein eben behinnigresses, evales Geschwurmit infiltrirten livi bu, allerbingenden etwas unterminist a Rändern. Die Basis desselben war mit einem grangelben, fest brittenden Belag versehen. Aus dem treschwur floss Speichel. Die beiden zwischen Zunge und unteren Zuhnen am Boden der Mundholde verlankenden Schleimhautwaiste erschienen multrart, dankel gerothet. Besonders recliterseits, wosenbst eine haselnussgrosse derbe, etwas empfindliche Geschwulst durchzut.esten war, die, mit der Schleinhaut innig verwachsen, nach Lage und Form als 61 sublingualis angeschen werden musste Schnerzen bein Kauen und Schlingen, Salivation. Die wahr not eines Tages gesamme to Speichelmenge Letrug 260 cm. Der Spendiel stellte sich lagr als harlibse, leicht zetrabte, wenng fadenziehende Flussizkeit von alkalischer Reaction und einen, specifischen trewicht von 1005 dar. Dieser Speichel war ciweissarut mucinreich, entinelt reschuch Chierile, Spuren von Rhodaniden und Phosphaten (Laboratorium von E. Ludwig). Starkekleister wurde prompt verandert. Das Sediment dieses Speichels enthielt viele Leukocyten und Epithelien - Unter Quecksabertherapie zeigte sich bald Besserung. In etwa einem Monat Heilung.

Die Affection der Drasen in der letzt angefahrten Beobachtung Neumann's ist als gommese Intiltration der Gl, sublingualis und der sie bedeckenden Schleunhaut autzutassen, wobei das teumma an der Oberfliche zerfalen, die Carmenia mit einem Theile der gemeinsamen Ausfuhrungsganze der Submaxillars und (derpengen) der Sublingual fruse zerstort worde, daher der secernite Speichel in continurlichen Strome intiless. Obgleich die Frage, inwiewent der in so grosser Menge abgesonderte Speichel der Sublingualis entstamme, weder nach der Lage ies Geselwures, noch aus der demischen Untersuchung des Speichels (der Geladt in Kasimrhodami Uverweist sogar auf ein Betheiligung der Parotiden an der Liebrung des Seretes, nicht mit Sieherheit zu beautworten ist, in det in diesem Falle die profuse Salivation ein hochst bezeitenswirthes Symptom. Dazu kommt die in der Literatur vereinzelt dast hen fe Witbethelligung der Nahm sehen Bruse

Die wenigen bisher beobachteten Fälle von syphilitischer Erkrankung der Gl. sublingualis und der Gl. submaxillaris gehören durchaus dem Spätstadium der Lues an; die Parotitis syphilitica dagegen kommt dem recenten ebensowohl wie dem tertiären Stadium zu. Die drei Fälle Lang's befanden sich allerdings im Spätstadium, dagegen betrug die Krankheitsdauer in den funf Beobachtungen von Neumann blos 2-12 Monate. Durchgehends handelte es sich um schwächliche, blass aussehende Individuen, bei denen die Affection zugleich mit maculösen und papulösen Exanthemen auftrat. Die durch die Erkrankung gesetzten Functionsstörungen sind mannigfache. Stets fand sich Erschwerung des Kau- und Schlingactes und Salivation. Die erkrankte Druse erschien in Form einer derben, unverschieblichen Geschwulst mit scharfem Rand und unebener Oberfläche am Unterkieferwinkel. Zugleich waren die Paraauriculardrüsen vergrössert, ober der Ohrspeicheldrüse verschiebbar oder an letzterer fixirt, immer jedoch davon abgrenzbar. Die die Drüsen bedeckende Haut erschien in wechselndem Umfange geröthet, geschwollen, ödematös. In einzelnen Fällen vereiterten die Lympledrüsen. Zur Section gelangte bei der Seltenheit und Heilbarkeit des Processes hisher keiner der Falle von Parotissyphilis. Desbalb fehlen auch genauere anatomische und mikroskopische Befunde über die luetischen Erkrankungen der Speicheldrüsen ganz.

Die Dingnose der Syphilis der Gl. parotis, submaxillaris und sublingualis wäre, wenn nicht anderweitige luetische Affectionen (Residuen) auf die richtige Spur leiten, natürlich eine schwierige. Die Dingnose der Parotitis syphilitica wird zumeist durch die gleichzeitige Anwesenheit anderweitiger Symptome der recenten Syphilis erleichtert. Auch der schleichende Verlauf der Affection, die geringe Schmerzhaftigkeit und die derbe Consistenz der am Unterkieferwinkel unverschieblichen Geschwulst, sowie die mangelnde Tendenz zur Vereiterung lässt die Vermuthung auf einen syphilitischen Process gerechttertigt erscheinen, welche Vermuthung dann durch den Erfolg antisyphilitischer Curen ziemlich rasch ausser Frage gestellt wird. Was die Erkrankung der Gl. submaxillaris und subtingualis anbelangt, wird vielleicht die derbe Consistenz, die geringe Empfindlichkeit der Geschwulst, der Mangel acuter Entzündungserscheinungen (neben allgemeinen Zeichen von Lues) einen Fingerzeig geben.

Literatur.

Fournier, Ann. de derm. et syph. 1875-76, pag. 81. Kaposi, Path. der Syphilis, S. 273. Lanceraux, Traite de la Syphilis, 1874, pag. 186. Lang. Vorlesungen über die Pathologie der Syphilis, 1884-1886, S. 217. J. Neumann, Archiv für Dermatologie. Bd. XXIX, S. 3 (mit einer schonen Faibentafel)

De Smet, Chnique Bruxelle, 1888, pag. 243. Verneuil, Centralbl. for Chir. 1876, S. 597.

8. Gemischte Tumoren der Drüsen der Mundschleimhaut.

Bei Männern sowohl als bei Weibern im Alter zwischen 20 bis 60 Juhren kommen gelegentlich an der hinteren Rachenwand und in der Senlemhaut des Mundes Neublidangen vor, die sich aus den Drusen der Sellemhaut entwickeln und selbst bis Hühnerengrosse erreichen konnen. Sie sind rund, zuweilen gelappt, fest, elastisch, stellenweise flucturend, von der normalen Mucosa überzogen und haufig in fibroses trewebe eingekapselt. Sie entwickeln sich laugsam, überrien nicht und neigen, wenn man sie openitiv entfernt, nicht zu Recidiven. Lichaber echnet sie zu den Epüthelionen. An ihrer Bildung sind aber auch fibroses und myxomartiges Gewebe und selbst Zellen von der Natur der Knorpelelemente bethenigt. Die Neigung zur Verschleinung ist eine grosse, so dass sich mit Schleim gefüllte Cysten bilden. Durch Erberwiegen der bindegewebigen Antheile kann es zur Atrophirung der epithelialen Elemente kommen und die Tumoren gewinnen dann vollstandig den Charakter übroser Bildungen. Durch atypische Epithelwischerung soll aber auch die Entwicklung von Chreinomen meglich sein, allerdings blos eine sehr langsame.

Therapeutisch wird die fruhzeitige Exstrpation empfohlen.

Literatur.

Larabrie, Arch. génér Mai, Jon. 1890.

C. Die nervösen Erkrankungen des Cavum bucco-pharyngeale.

I. Anomalien der Bewegung.

a) Lähmungen.

1. Glossoplegie.

Die Paralyse der Zunge kann eine uni- und eine bilaterale sein. Bet einseitiger Hypoglossuslähmung ist das Bezeichnende die Abbiegung der Spitze der vorgestreckten (nur der vorgestreckten) Zunge nach der paralysisten Seite hin. Es entspricht dies der Wirkung des nicht gelahmten M. genioglossus. Die Abbiegung ist beim Menschen keine so ausgesprochen winkelige, wie beispielsweise beim Hunde, wenn der periphere Theil des normalen N. hypoglossus auf einer Seite gereizt wird. Aber auch beim Kranken kann man sich überzeugen, dass innerhalb der Mundhöhle, bis etwa da. wo das Fremdum am Mundboden angeheftet ist, die Zunge fast geradlinig verläuft. Wenn die normale Zunge durch die beiden Mm. genioglossi vorgestreckt wird, so verlauft die Hauptmasse der Fasern strahlenförmig von der Spina mentalis nach hinten und oben. Ein kleiner Theil der Fasern aber geht in entgegengesetzter Richtung nach vorne. Sie treten in das hintere Ende der Zungenspitze ein. Contrahiren sie sich, so haben sie das Bestreben, die Zungenspitze zurück-

zuziehen. Zugleich nähern sie sich aber bei einseitrger Contraction dem Zungenrand der Mittellinie, da sie dicht neben der Spina mentis entspringen, weiter enfernt von derselben aber in die Zungensubstanz eintreten und noch in der letzteren divergiren. Dadurch wird eine seitliche Ablenkung (des hinteren Theiles) der Zungenspitze bedingt. Gegen die Spitze zu wird die Ablenkung grosser, da bei gleichzeitiger Contraction der Binnenmusculatur eine Hebelwirkung vorliegt. Die hinteren zwei Drittel der Zunge sind nach Lange fixirt, das vordere Zungendrittel bildet einen beweglichen einarmigen Hebel. Der Drehpunkt liegt in einer durch die Spina mentalis gelegten Frontalebene, der Angriffspunkt der Kraft dicht vor ihr, an der Stelle, wo die vorderen Genioglossusfasern in die Zungensubstanz eintreten. Patienten mit einseitiger Hypoglossuslähmung können ferner öfter die zwischen den Mahlzahnen der gelähmten Seite fibrig bleibenden Speisereste mit der Zunge nur schwer entfernen, beziehungsweise die beim Kanacte zwischen Kiefer und Wange gelegten Massen schwierig auf den Rücken der Zunge und zwischen den Zahnreihen zurückführen Die Ursache hiefür ist zunächst Schwache der Musculi stylo-, hvo-, chondro- und palatoglossi. Reizt man nämlich unter normalen Bedingungen beim Versuchsthier auf einer Seite jenen Theil des N. hypogrossus, welcher diese Muskeln versorgt, so wird die Zunge zurückgezogen und zugleich nach der gereizten Seite hinübergeschoben, so dass sie der entsprechenden Zahnreihe mit dem Seitenrand aufliegt. Die grosse Kraft seitlicher Ablenkung kommt dem Musculus styloglossus zu.

Auch die noch starkere Seitenbiegung der Zunge, so dass die Spitze hinter den letzten Backenzahn zu liegen kommt, muss bei einseitiger Hypoglossuslahmung, und zwar nach der paralysisten Seite hin, behindert sein. Denn zu dieser Bewegung sind der M. genioglossus der gesunden und die Mm. stylo- und hyoglossus der gelähmten Seite nöthig. Liegt bei einseitiger Hypoglossuslähmung die Zunge ruhig dem Mundboden auf, so weicht sie öfter mit der Spitze nach der gesunden Seite hin ab. Wahrscheinlich verkürzt der Tonus der Längsmuseulatur die gesunde Hälfte. Wegen des fehlenden Tonus des gelähmten M. genioglossus erscheint ferner der Zungengrund stärker nach hinten vorgewolbt.

Der einseitigen Glossoplegie schliesst sich der Zustand der musculären Hemiatrophia linguae an. Dabei ist aber die active Beweglichkeit der Zunge (Articulation, Kau- und Schluckbewegung) meist ganz (fast ganz) ungestort. Nur die starken Seitwärtsbewegungen erscheinen ein wenig behindert. Gegenüber der gesunden stellt sich die atrophische Halfte weich, schlaff, runzelig dar. Meistens fallen an ihr ferner fibrilläre Zuckungen auf. Diese flimmernde Bewegung der Zungenmusculatur ist direct auf die Muskelentartung zu beziehen.

Die Sensibilität bleibt bei einseitiger Hypoglossuslahmung unberührt. Der Zungenbelag auf der gelähmten Hälfte ist dicker (blos wegen der fehlenden Bewegung).

Die elektrische Eregbarkeit, sowohl bei Reizung vom Nerven aus. (oberhalb des Zungenbeins), als die unmitteibare Erregbarkeit des Muskels selbst, ist quantitativ vernichtet oder qualitativ verändert. Dies hängt von der Schwere der Schädigung des Nerven ab. Beobachtet ist partielle und complete Entartungsreaction.

Bei der doppelseitigen Glossoplepie liegt die Zunge zunächst schlaff auf dem Boden der Mundhöhle auf. Sie bildet dabei eine Fleischplatte mit grösstem Breiten- und geringstem Dickendurchmesser. Bei frischer Lähmung sieht das Organ deshalb auch sogar massiger, als in der Norm, aus. Die Lähmungsursache, die hier am häutigsten in Betracht kommt (progressive Bulbarparalyse), andererseits die Inactivitat bringen es jedoch mit sich, dass rascher oder langsamer die Musculatur atrophirt. Dann erscheint das Organ mehr oder weniger verkleinert, welk, runzelig, von fibrillosen Zuckungen durchwogt. Während die Articulation bei einseitiger Lahmung nur wenig behindert zu sein braucht, ist dieselbe bei ausgepragter doppelseitiger Paralyse stets hochgradig erschwert. Zunächst leiden die sogenannten Zungenlaute (s. l), dann die Vocale e. i. später die Gaumenlaute (g. 1): articulatorische Glossoplegie. Auch das Kauen wird unvolkommen, weil die Nahrungsstoffe nicht ordentlich im Munde hin und herbewegt und nicht zwischen den Zähnen gehalten werden können. Auch die Einspeichelung wird mangellinft, der Speichel sammelt sich in der Mundhöhle an. Selbst das Schlingen geht nicht gehörig vor sich. Der Bissen pflegt auf dem hinteren Theile der Zunge liegen zu bleiben oder er gerath wieder in die andere Halfte des Cavum oris zurück. Der Patient muss mit dem Finger zu Hilfe kommen: masticatorische Glossoplegie. Ist die Lahmung eine unvollständige, kommen die Bezeichnungen varticulatorische« und vmasticatorische« Glossoplegie noch mehr zu Recht, denn bald überragt die, bald jene Form. Storungen der Sonsibilitat sind auch hier nur geringfogige vorhanden (mangelhafte Application des Geschmacksreizes auf die entsprechenden Felder).

Die elektrische Erregbarkeit erscheint in der Regel quantitativ stark vermindert. Partielle Entartungsreaction ist auch hier festgestellt worden.

Die Ursachen der Glossoplegie sind centrale und periphere. Centrale Lähmungen sind viel häufiger. Zunächst ist die einseitige Zungenlähmung eine selten fehlende Theilerscheinung des Syndroms der cerebralen Hemiplegie Ferner gehört Zungenlähmung zum Symptomenbilde der progressiven Bulbärparalyse, weiters der amystrophischen Lateralskierose, der spinalen progressiven Muskelatrophie, der Syringomyelie,

wenn die betreffenden anatomischen Processe auf die Medulla oblongsta fortschreiten, sowie die Entwicklungshemmung der Kerne des zwölften Hirnnerven (selten!). Bei progressiver Paralyse und bei Tabes kann gleichfalls Hemustrophia linguae, bei der ersteren auch amyotrophische Glossoplegie beobachtet werden. Seltene Ursachen der Zungenlähmung stellen ferner dar: bulbäre Gliose ohne Höhlenbildung, bulbäre Syphilis, Hämorrhagien, Embolien in der Med. oblongata. Es handelt sich bei all den angeführten bulbären Processen um Schädigung des Hypoglossuskernes oder der aus letzterem ausstrahlenden Wurzelfaserung. Erkrankungen des hinteren Theiles der Schädelbasis (Tuberculose, Carcinom, Syphilis, Tumoren) oder im obersten Abschnitt des Wirbelcanals treffen öfter neben dem Vagus und Accessorius auch den Hypoglossus. Dem gegenüber sind Läsionen des aus der Schädelkapsel getretenen N. hypoglossus sehr selten (Trauma durch Kugel, Messerschnitt, Stich, ferner Compression durch Tumor, Neuritis). Die festgestellte L rsache der Hypoglossuslähmung bestimmt jeweilig auch deren Prognose.

Abgesehen von einer eventuell möglichen antiluetischen Behandlung kommt therapeutisch blos noch der elektrische Strom in Betracht. Letzterer kann auf die Zunge selbst oder auf den N. hypoglossus (am Halse ober dem Zungenbein) applicirt werden.

Literatur.

M. Bernhardt, Dieses Handbuch, Bd. XI, 1, Theil und: Deutsches Archiv tur klin, Med. Bd, XXII, 8, 362.

Bieck, Inang.-Diss. Berlin 1889.

Erb, Deutsches Arch.v für klin. Med. Bd. XXXVII. S. 265

Hirt, Berliner klinische Wochensehr, 1885, Nr. 25,

Koch und Marie, Revne de Med, 1888, Bd. VIII. 1.

E. Lange, Archiv tur klin. thir. Bd XLVI, S 634.

v. Limbeck, Prager med. Wochenschr. 1889, Nr. 16.

Lüschow, Inaug.-Diss. Greifswald 1884

S. Mayer, Med. Centralblatt. 1878, S. 579,

Nothnagel, Wiener med, Blatter, 1884, Nr. 9

Pel, Berliner klin. sebe Weehensehr 1887, Nr. 29,

Sauer, Inaug.-Diss. Gettingen 1886.

Tumbourer, Neurol Centralbl. 1893, S. 494.

Traumann, Deutsche Zatschr, für Chir, Bd. XXXVII, S. 161.

Weintraud, Deutsche Zoitschritt für Nervenneilkunde Bd, V. S 393,

Westphal, Aren. for Psych. Bd. XVIII. S. 849.

2. Die Lähmung des Gaumensegels.

Die Besichtigung des Rachens bietet bei Lahmung der Mm. levator palati und azy gos uvulae ein verschiedenes Bild, je nachdem doppeloder einseitige Lähmung vorliegt. Bei der ersteren sind die Erscheinungen symmetrisch. Das ganze Gaumensegel hängt schlaff herab und steht

weit ab von der hinteren Rachenwand. Bei der Phonation fehlt seine Bewegung, von der intensiv strömenden Athemluft wird es gleich einem schlassen Vorhang vor- und rückwärts getrieben. Ist nur eine Hälfte des Gaumensegels ganz gelähmt, so machen sich die Lähmungserscheinungen durch die Asymmetrie bemerklich. Bei volligem Intactsein einer Seite ist der Unterschied noch deutlicher. Das Velum steht bei aufrechter Körperstellung auf der gelähmten Seite tiefer als auf der gesunden. Es ist in verticaler Richtung erschlafft und steht von der hinteren Pharvnxwand weiter ab. Der Gaumenbogen der kranken Hälfte ist weniger gewölbt. Bei Phonation und bei der Einwirkung von Reflexreizen wird die Asymmetrie am auffälligsten, die Raphe wird nach der gesunden Seite gezogen und die höchste Wölbung des Gaumens befindet sich nicht in der Mittellinie, sondern auf der gesunden Hulfte. Ist (z. B. bei halbseitiger Bulbarparalyse) der obere Constrictor des Rachens mitgelähmt, erscheint auch die hintere Rachenwand schief gestellt, weil sie sich auf der betroffenen Seite nach hinten mehr ausbuchtet, und die seitliche Pharynxwand gewinnt ein verbreitertes Aussehen. Was die Uvula betrifft, so lautet die gewohnliche Angabe, dass dieselbe schief nach der gesunden Seite hin gerichtet ist. Die Patienten vermögen ein vorgehaltenes Licht schlecht auszublasen, weil das Velum keinen vollkommenen Abschluss gegen die Pars nasalis pharyngis herstellen kann und die ausgeathmete Luft theilweise zur Nase hinaus entweicht. Die Sprache bekommt einen nasalen Beiklang, Rhinolalia aperta. Doch klingen die E und I jund ebenso () und U) wieder normal, wenn man die vorderen Nasenöffnungen zuhält. Der Vocal A ist deswegen ebenso ohne dieses Manöver normal anzuhoren, weil derselbe auch sonst gewohnlich »durch die Nase« gesprochen wird. Combinirt sich die Gaumensegellahmung mit Zungenund Lippenparese, wird die Sprache natürlich noch stärker verändert Bulbärparalyse). Eine (anscheinende) Dyspnoe beim Sprechen hängt gleichfalls mit dem schnelleren Verbrauch der Ausathmungsluft wegen des gleichzeitigen Abströmens durch Nase und Mund zusammen. Die wichtigste Störung aber ist diejenige des Schlingens. Einerseits stossen nämlich die Kranken die Speisetheile wiederum durch die Nase nach aussen, anderseits verschlucken« sich die Patienten, indem die Speisen statt in die Speiseröhre in den Larvnx gerathen. Das elektrische Verhalten betreffend, können sich verschiedene Befunde ergeben. Bei Lähmung aus cerebraier Ursache ist die elektrische Erregbarkeit erhalten. Bei Bulbärparalyse ist dieselbe herabgesetzt, bei Diphtheritis kann sich auch Entartungsreaction finden.

Der Schiefstaml des Zäpfehens nach der gesunden Seite ist aber kein regelmässiges Vorkommniss. Schon bei vollkommen intacter Innervation sieht man nicht selten eine nach einer Seite hin gekrümmte Uvala.

Man sieht dies insbesondere in Fällen von Mandelhypertrophie (Ouspenski), ohne dass sich gestörte Levatorfunction nachweisen lässt. Auch kommt es öfter vor, dass ein schlankes Zäpfehen sich einem Gaumenbogen oder der vorspringenden Mandel anlegt und deshalb abgelenkt aussieht. Mit der Sonde kann man aber dann die Uvula leicht frei machen und median stellen. Bei Gaumensegelfähmung steht die Uvula thatsächlich in einem Faile nach der gesunden, im anderen nach der gelähmten Seite hin. Sanders hat zur Erklärung dafür angenommen, dass das Zäpfehen nach der gesunden Seite hin wegen des überwiegenden Zuges des nicht paretischen Muskels schief steht. Die Schiefstellung nach der gelähniten Seite leitet Sanders von dem Uebergewicht des nicht gelähmten M. palatopharvngeus ab, da dieser im gelähmten Levator seinen Antagonisten verloren habe. Réthi zieht es vor, das Verhalten der Uvula im Falle ihrer Deviation nach der gelahmten Seite durch die Annahme einer Inconstanz der Innervation zu erklaren. Es soll nämlich Fälle geben, in welchen der M. azygos seine motorischen Fasern blos von einer Seite erhalt: ist dann jene Seite gelahmt, von welcher der Muskel alle seine motorischen Elemente erhält, so befindet sich die Uvula im Zustande der vollständigen Erschlaffung, und indem die Raphe des Gaumensegels nach der gesunden Hälfte rückt, das Zäpfelien hingegen senkrecht herabhängt, und mit der tiefer stehenden gelähmten Seite des Velum einen sehr spitzen Winkel bildet, ist die Täuschung leicht möglich. als ob das Zäpfehen nach der gelähmten Fläche herübergezogen sei. Réthi fund ferner bei der anatomischen Untersuchung einer Reihe von Zäpfehen. dass öfter eine Hälfte des Azygos schwächer entwickelt war, und dass hier Zeichen von Degeneration bestanden. Wird nun in einem solchen Falle von einseitiger Degeneration die schon vorher schwachere Halfte des Zaptehenmuskels vollig gelähmt, so schaut die Uvulaspitze gegen die gesunde Seite: ist dagegen die früher kräftigere Azygoshalfte paretisch und die andere Hälfte stark degenerirt, so kann, wiederum in Folge des spitzen Winkels, den das senkrecht herabhangende Zapfehen und die tiefstehende gelahmte Velumbalfte bilden, der Anschein eines Hinübergezogenseins uach der gelahmten Seite entstehen.

Erfahrungsgemass existirt ferner bei Gaumenlahmung eine gewisse Unabhängigkeit der Sprach- und der Schlingstörung von einander. Ausgesprochen näselnde Sprache mit völliger Aufhebung der Velumbewegung beim Phoniren kann sich finden, wahrend die Patienten flüssige Nahrung recht gut schlingen. Bei diphtheritischen Kindern wiederum sieht man ofter das Regurgitiren der Spesen durch die Nase, ohne das die Sprache auffallend verändert erscheint. Der Grund liegt darin, dass die Functionen des Sprechens und Schlingens durch verschiedene synergisch wirkende Muskeln erfolgen, dass aber klinisch Schling- und Sprachstörung sehr

häufig nebeneinander zur Beobachtung kommt in Fällen, in denen Gaumensegellahmung einen sehr aufdringlichen Befund bildet.

Für die Bewegungen des Pharynx beim Schlingen sind in Betracht zu ziehen: 1. der Verschluss des Cavum oris von der Pars oralis pharyngis. Diesen Verschluss bewirkt die sich hebende Zungenwurzel. wahrend die M. glossopalatini dieselbe fest dem Gaumen anschliessen; 2. der Abschluss der Pars oralis pharyngis gegen die Pars nasalis. Derselbe kommt dadurch zu Stande, dass der weiche Gaumen gehoben wird bis etwas über die Fläche des harten Gaumens, während der obere Theil des Schlundkopfes sich constringirt und das Velum umfasst; 3. der Larynxverschluss. Die Bewegung des weichen Gaumens beim Schlingen ist eine active und geschieht mit ziemlich grosser Kraft. Der obere Theil des Schlundkopfes verengt sich während eines Schlingactes quer und in sagittaler Richtung. Zur Verengerung in querer Richtung würden nach Dzondi die hinteren Gaumenbogen viel beitragen. Vor die schmale, senkrechte Spalte, welche die Bögen übrig lassen, legt sieh die Uvula in ihrer ganzen Länge und schliesst dadurch den Zugang in die Choanen vollkommen. Die eng zusammengezogenen Schenkel der hinteren Gaumenbogen sollen auch ein Planum inclinatum bilden, gegen welches der Bissen durch die Zunge gepresst wird, auf welchem derselbe in den gehohenen Schlund gleitet.

S. Mayer hat indess gezeigt, dass Dzondi die Bedeutung dieses coubssenähnlichen Vortretens der hinteren Gaumenbögen übertrieben hat, Bei jedem Schluckact kommt es zu einer vorausgehenden Contraction der Mm. pharvngopalatini, die hinteren Gaumenbögen nähern sich, werden aber eher sehmaler, indem die ganze seitliche Schlundwand gegen die Mittellinie vorrückt. Der obere Theil der hinteren Gaumenbögen ist bei geholenem Velum hart an die hintere Pharynxwand angelegt und verschwindet nahezu in dieser Wand. Die hintere Schlundwand kommt, wie Passavant gezeigt hat, dem gehobenen Gaumensegel entgegen, indem sie in Form eines queren Wulstes vorspringt, und zwar in derselben Höhe, in welcher auch die seitliche Wucherung der Pharynxwand zu Stande kommt. Die Verengerung des Schlundkopfes in sagittaler Richtung erfolgt bis zur Beruhrung des gehobenen Gaumensegels und des erwahnten Wulstes, und dadarch wird ein sehr fester Abschluss zwischen Pars oralis und nasalis pharyngis bewirkt. Der gesammte obere Schlandschnürer contrabirt sich hiebei, insbesondere auch der theilweise ins Gaumensegel ausstrahlende und auch als M. ptervgopharyngeus bezeichnete Theil desselben. Das Eindringen von Speisen in den Nasenrachemaum und in die Nase wird auch vermuthlich hauptsächlich durch Schwäche des Constrictor superior pharyngis verursacht.

Beim Sprechen ist der Verschluss der Pars oralis kein sehr fester. Grutzner fand, dass bei den Vocalen überhaupt ein völliger Abschluss nicht existirt, sondern immer ein kleiner Spalt zwischen Pharynxwand und Gaumen besteht. Passavant konnte Röhrchen von 6 mm im Durchmesser zwischen Velum und hintere Rachenwand einführen, ohne dass die Vocale näselnd gesprochen wurden. Nur beim Singen des hohen I, beim Articuliren des K wird der weiche Gaumen ähnlich stark nach oben gepresst wie beim Schlingen.

So wird es verständlich, dass Schlingstörungen hauptsachlich aus der Lähmung des oberen Schlundconstrictors resultiren, wahrend Articulationsstorung bereits bei Lähmung der Gaumensegelmuskeln zu Stande kommt.

Dus Hineingerathen von Speisetheilen in den Larynx (»Verschlucken«) hat direct mit dem Gaumensegel auch nichts zu thun. Die Ursache hiefür ist in Wirklichkeit in Schwäche des Constrictor pharyngis medius zu suchen.

* *

Die klinischen Erscheinungen der Lähmung des Tensor palati mollis sind sehwer festzustelten. Wagner sagt: Die Lähmungen des M. levator und des M. tensor parati kommen tast stets gleichzeitig vor und betreffen tast immer beide Seiten Sellwartze meint, durch Lahmung des Tensor wurde die Eroffnung der Tube und die Ventilation des Mitteliches verhindert werden und dadurch Luftverdunnung in der Paukenhohle, beziehungsweise Einzichung des Trommelfelles entstehen müssen Man kann sich über Le hier bestehenden Schwierigkeiten nicht wundern, do, wie wir zeschen, auch sehen beim Thierexperiment die Wirkungen der Tensorcontraction nur senwierig feststellbar sind.

海 海

Differentialdiagnostisch wäre blos zu betonen, dass Lähmung des Velum vorgetäuseht werden kann durch mechanische Unbeweglichkeit der Gaumenmuskeln (entzundliche Processe, Tumoren, adenoide Vegetationen des Cavum nasopharyngeum, vergrösserte Gaumentonsillen), durch in Folge Hemmungsbildung zu Stande gekommene Verkürzung des Gaumens (Kaijser), durch asymmetrische Bildung des Gaumensegels (gewisse angeborene Defecte des Gehörorgans).

事。

Die pathologischen Processe, welche Gaumensegellahmung hervorrufen, sind centraler oder peripherer Natur. Seltenere centrale Ursachen
sind Blutungen und Erweichungen, Abscesse. Tumoren. Zu den häufigsten
solchen gehört die Bulbärparalyse. Dieser Process kann auf eine Seite
beschränkt bleiben, meist ist er bekanntlich doppelseitig. Bei Tabes,
Selérose en plaques (und bei Hysterie [?]) kommt Gaumenlähmung als
Theilerscheinung vor. Acute Compression der Medulla oblongata durch
Traumen im Bereich der obersten Halswirbel oder auch chronische Com-

pression derselben (Tumoren der Dura, der benachbarten Knochen, Caries des Hinterhauptes und der zwei obersten Halswirbel, syphilitische Affectionen der Hirnbasis, Meningitis, Aneurysmen der A. vertebralis und hasilaris) kommt gleichfalls in Betracht.

Tumoren (Caries) in der Gegend des Foramen jugulare werden die peripheren Vagusfasern in Mitleidenschaft ziehen können, da dieselben nicht auszuweichen vermögen. Noch mehr treffen verschiedenartige Schädlichkeiten die genannten Nervenbahnen nach deren Austritt aus der Schädelhöhle. Zu nennen sind hier chirurgische Eingriffe, Tumoren am Halse, besonders harte solche (Drüsenconvolute, Carcinome, Sarkome). Weiche Geschwülste, z. B. vergrösserte Mandeln, führen nur selten zur Velumparalyse, obwohl der motorische Gaumennerv in deren unmittelbarer Nahe liegt. Bei intumescirten Tonsillen findet sich allerdings öfter ein mehr oder weniger deutlich nasaler Beiklang der Stimme; aber zumeist wird es sich hier wohl blos um mechanische Behinderung der Bewegung des Gaumensegels handeln. Auch adenoide Vegetationen des Nasenrachenraumes (hypertrophische Rachenmandel) können Gaumensegelähmung vortäuschen.

Zu den häufigsten Ursachen peripherer Gaumenlähmung gehören gewisse Infectionskrankheiten: Diphtheritis, nicht diphtheritische Anginen. Scarlatina, Variola, Typhus, Die diphtheritische Erkrankung der Pharynxmucosa ist eine so typische Ursache für Rachenlähmung, dass die im Auschluss an eine fragliche Halsentzündung auftretende Gaumenparalyse für die diagnostische Beurtheilung der Grundkrankheit massgebend ist und in zweifelhaften Fällen für Diphtheritis spricht. Seitdem wir die bacteriologische Diagnostik der Diphtheritis consequent üben, brauchen wer aber nicht mehr zu zweifeln, dass auch nicht specifische Anginen und Herpes gutturalis von Rachenlähmung gefolgt sein können. Schon die häutig zu constatirende Entartungsreaction und die Sensibilitätsstörungen sprechen dafür, dass der diphtheritischen Gaumenlähmung eine Neuritis zu Grunde liegt. P. Mever hat denn auch anatomisch sichergestellt. dass hier eine Neuritis parenchymatosa in den vorderen und hinteren Ruckenmarkswurzeln, besonders aber im pempherischen Nervensystem platzgreift. Er fand im Accessorius, im Stamme der Vagi, insbesondere auch im Plexus pharvngeus Zerklüftung der Markscheide, Vermehrung der Kerne der Schwann'schen Scheide. Körnehenzellen, Wahrscheinlich beginnt der Process von der Peripherie, entsprechend den am tiefsten in dem eigentlichen Infectionsherde eingesenkten Nervenendigungen, kriecht von hier den Nervenscheiden entlang hart gegen das Centrum, um schliesslich auch auf dieses zu übergreifen. Die diphtheritische Lahmung tritt zumeist in der zweiten bis dritten Woche nach überstandener Krankheit, nicht selten auch noch später auf und wechselt, was ihre Häufigkeit anlangt, nach den Eigenthümlichkeiten der Epidemie.

Leitungshemmung, beziehungsweise Lähmung des Gaumensegels soll auch auf reflectorischem Wege, insbesondere durch Krankheiten der Nase und des Nasenrachenraumes, bedingt sein können. Schädlichkeiten, welche den N. recurrens treffen, sind nach Réthi nicht im Stande, Reflexe auszulösen, da jener Nerv centripetal leitende Fasern nicht enthält. Nun existiren aber einzelne Beobachtungen, in denen eine Compressionswirkung blos auf den Recurrens zu erweisen und ein anderweitiger Process nicht gut anzunehmen war (Avellis) und trotzdem Gaumenlähmung resultirte. Vielleicht hat es sich hier um ascendirende Neuritis gehandelt.

Von Interesse für die Aetiologie der Ganmenparalyse sind auch noch die Facialislähmungen. Erb hatte bekanntlich ein Schema aufgestellt, welches nach dem erhobenen Befunde den Sitz der Läsion zu bestimmen gestattete. Auf Grund der anatomischen Annahme, dass der N. petrosus superficialis major, welcher das Ganglion geniculi des N. facialis mit dem Ganglion sphenopalatinum des Trigeminus verbindet. motorische Facialisfasern enthält, die vom letzteren Ganglion weiterziehend als Nn. palatini descendentes den Levator palati und den Azygos uvulae innerviren, wurde das Vorhandensein von Gaumensegellähmung bei peripherer Facialisparalyse als Beweis dafür betrachtet, dass die den Gesichtsnerven treffende Schädigung im Ganglion geniculi oder jenseits desselben sich befinden. Unzweideutige Falle, welche eine Betheiligung des Velum bei Lähmungen des N. facialis beweisen wurden, wo der Sitz der Läsion am Ganglion geniculi und centralwärts davon gesessen, gibt es aber kaum. Dagegen gibt es Falle, in welchen der N. facialis total gelähmt, beziehungsweise nach dem Obductionsergebniss der N. petrosus superficialis major voliständig zerstört war, ohne dass es zu Gaumensegellähmung gekommen ware (Erb. Rosenthal). Ferner liegen Fälle von Gaumenlähmung bei Erkrankung des Vagus Vago-Accessoriuskernes) und unbeschädigtem Facialis vor (Se eligmüller, M. Mackenzie, Bernhardt, Eisenlohr, Scheiber, Gottstein, Avellis, St. Mackenzie. Jackson, Pel, Turner, M. Bride, Felici, Oppenheim, Aronsohn. Marie, Türck, Erb, Fraenkel, Holz, Israel-Remak, Réthi), Réthi schliesst desshalb, dass auch die klinischen Beobachtungen, analog den fräher erwähnten physiologischen Versuchen, die Abhangigkeit der Motilitatsstörungen des Gaumensegels von Affectionen im Gehiete des Vagus beweisen (der R. internus des Accessorius wird als zum Vagus gehorig betrachtet). Dem Facialis spricht Réthi jeden Antheil an der motorischen Innervation des Velum ab. In Fällen, in welchen neben Facialislähmung Gaumenparalyse besteht, wird ein Process zu supponiren sein, der ausser den Facialis auch den Vagus geschädigt hat. J. Hoffmann neigt nach seinen Erfahrungen der gleichen Ansicht zu-

Für die Beurtheilung der Innervation des M. tensor palati durch den N. trigeminus besitzen wir bisher keine entscheidenden känischen Beobachtungen. Wenn in Fällen von chirurgischer Entfernung des tranghon Gasseri zu allen übrigen bekannten Erscheinungen der Trigeminuslahmung aber weder Gaumenlähmung noch eine Gehörstörung (mangelnde Eröffnung der Eustach'schen Tube) gefunden worden ist (F. Krause), so beweist dies allerdings nichts gegen das erwahnte Abhängigkeitsverhältniss. Es gibt Individuen, bei denen die Tube nuch ohne solche Muskelwirkung genügend offen steht. Durch die Inspection lässt sich, wie schon oben angedeutet, nicht feststellen, ob im gegebenen Falle neben dem Levator auch der Tensor gelähmt ist. Eine Lähmungsform, bei welcher die gelähmte Seite blos tiefer steht, ohne nach der gesunden Hälfte verzogen zu erscheinen, auf eine ausschliessliche Levatorlähmung ohne Betheiligung des Tensor zu beziehen (B. Fraenkel), geht wohl kaum an.

* *

Die Prognose der Gaumensegellähmung ist mit derjenigen des ursprünglichen Leidens gegeben. Bei an sich benigner Ursache verschlechtert sich die Vorhersage, wenn bereits Atrophie der Musculatur eingetreten ist. Relativ günstig sind die Chancen bei syphilitischen Processen. Noch mehr ist dies der Fall bei den rheumatischen Lähmungen, wenn nicht Entartungsreaction eingetreten ist. Dann ist der Process zumindest Lingwierig. In Fällen von diphtheritischer Paralyse ist es eine seltene Ausnahme, dass die Lähmung bestehen bleibt.

* *

Die therapeutischen Massnahmen sind, soweit dies möglich, zunächst gegen die Grundkrankheit zu richten. (Quecksilber-, Jodeur, Arsenikbehandlung, Exstirpation vergrösserter Mandeln etc.) Gegen die tiaumensegellähmung selbst ist die Anwendung der Elektricität das einzige in Betracht Kommende. Das Gaumensegel wird direct faradisirt, oder, wenn seine Muskeln die Erregbarkeit für den faradischen Strom verloren haben, galvanisirt.

Am besten benützt man für diesen Zweck eine gebogene (bis nach vorne isolirte) Elektrode, welche vorne einen kleinen, sehwammuberzogenen Knopf tragt. Die andere Elektrode (beziehungsweise die Anode) wird an Sternun, im Nacken, am Kieferwinkel aufgesetzt. Die Dauer der Sitzung soll etwa funf Minuten nicht übersehreiten Die Stromesquantität wähle man so, dass die benachbarten Muskeln (Zunge, Lapien) deutlich sich contrahiren. Schmerzen und Schwinstel darf der Patient nicht vorspuren. Die Gulvanisation kann man ferner zwecknassig so vornehmen, dass man die Elektroden dieht hinter den kieferwinkeln, zwisehen diesen und den Pree mastoidei

verlegt und den Strom (stabil. (ünf Minuten) quer durch die Wangen anwendet. Auch kann nan methodisch reflectorische Schliekbewegungen in der Art auslösen, dass man die Anode an den Nacken, die Kathode aussen in der Gegend des Kehlkopfes aufsetzt und Schliessungen macht.

Literatur.

Avellis, Berliner Klinik, October 1891.

Aronsohu, Deutsche med, Wochenschr. 1888, Nr. 27,

Bernhardt, Deutsches Archiv für klin. Med. Bd. XXIV.

M. Bride, Edinb. med. Journ, Juli 1885.

Dzondi, Functionen des weichen Gaumens. Halle 1831.

Eisenloht, Archiv für Phys. 1838.

A, Ephraum, Volkmann's Samulang, N. F. Nr. 162.

Erb, Ziemssen's Handbuch und Deutsches Archiv für klin, Medicin, Bd IV, S 540; Ibidem Bd, XIV.

Felici, Arch. ital, di Laryngol. 1887.

B. Fraenkel, cit, bei A. Ephraim.

Fraenkel, Berliner klimsche Wochenschr. 1873, Nr. 3.

Gottstein, Krankheiten des Kehlkopfes. 1890, S. 255.

Gratzner, Hermann's Handboch, Bd I, 2.

J. Hoffmann, Deutsche Zeitschr, für Nervenbeilkunde, Bd. V. I.

Holz, Inst g.-Dissert, 1877,

Israel, Berliner klimische Wochenschr. 1888, Nr. 7.

Jackson, Lancet 1886, 10, April.

Kayser, Deutsche med. Wochenschr. 1891, Nr. 26.

F Krause, Munchener med. Wochensehr, 1895, Nr. 25.

M. Mackenzie, Krankheiten des Halses, Bd, I, S. 581.

St. Mackenzie, cit. bei Rethi.

Marie, Ref. Fortschritte d. Med 1888, Nr. 5.

S. Mayer, Hermann's Handbuch, Bd. V, 2, Th., S. 399.

P. Meyer, Virchow's Archiv, Bd. LVIII, S. 181.

Oppenheim, Lehrbuch, und: Archiv für Psych, Bd. XX, S. 131,

Ouspenski, Annales des mal, de l'oreille, du larynx. Juli 1888.

Pussavant, Vuchow's Archiv Bd. XLVI, S. 1: Bd. CIV, S. 444, und: Ueber die Verschliessung des Schlundes beim Sprechen. Frankfurt 1863.

Pel, Berliner klin, Wochensehr, 1887, Nr. 29.

Rethi, Motilitatsneurosen des werehen Gaumens, Wien 1893.

Rosenthal, Klinik der Nervenkrankheiten. 1875.

Sanders, Edinb. med. Journ. 1865.

Schuber, Virghow's Archiv.

Schwartze, Lehrbuch der ehlt. Krankhelten des Ohres, 1885,

Seeligmüller, Archiv für Psychiatrie, Bd. III.

Turck, Klinik der Kehlkopskrankheiten, 1866, S 439.

Turner, British med. Journ. 14, Dec. 1889.

E. Wagner Ziemssen's Handbuch.

b) Hyperkinesen.

1. Krampf im Gebiet des Nervus hypoglossus.

So häufig sich die Zunge an allgemeinen Krampfen (hysterischen, epileptischen, eklamptischen, choreatischen) betheiligt, so selten sind (der

Form nach sehr mannigfaltige) selbständigere Zungenkrämpfe. Man theilt sie am besten in tonische und klonische ein, ohne dass damit ein unvermittelter Gegensatz aufgestellt wird. Bei einem tonischen Krampf können nämlich gelegentlich auch einzelne klonische Zuckungen auftreten. Bei der klonischen Form wird zumeist die Zunge anfallsweise sehnelt hintereinander vorgestreckt und wieder zurückgezogen. Solche Anfalle besitzen eine Dauer von wenigen Minuten bis zu mehreren Stunden, und wiederholen sich in kurzen oder auch in langen (bis 14 Tage währenden) Zwischenraumen. Bisweilen geht die Zunge nicht über den Zaun der Zähne hinaus, sie wird blos aufwarts gegen den harten Gaumen geschlagen und dann wieder niedergedrückt. Oder die klonischen Zuckungen beschranken sich blos auf die eine Hälfte der Zunge. In solchen Fällen folgen die Zuckungen einander rasch und völlige Pausen kommen gar nicht zu Stande, nur die Intensität des Klonus lässt nach. Der Versuch zu kauen löst nur sehr ausnahmsweise den Anfall aus, beziehungsweise er exacerbirt denselben (masticatorischer Zungenkrampf).

Die den Uebergang bildenden klonisch-tonischen Krämpfe treten gleichfalls paroxysmenartig (einige Minuten dauernd) auf und wiederholen sich in mehrstündigen bis mehrtägigen Zwischenräumen. Die Zunge wird zuerst nach einer Seite verzogen, zeigt dann eine kurze Reihe von schnellen Zuckungen und schliesslich kommt es zu einer Art von Tetanus, welcher wiederum nur eine Hälfte des Organs betreffen kann.

Bei der noch selteneren tonischen Form sind die Einzelfalle unter einander schwer vergleichbar. Die Zunge wurd dabei in Zeiträumen von 8-10 Minuten aus dem Munde vorgestossen und bleibt über 10 Secunden hewegungslos vorgestreckt. Dabei kann gleichzeitig der Unterkiefer heltig zur Seite und nach unten verzogen werden, so dass es selbst wiederholt zur Luxation kommt und endlich der Unterkiefer instrumentell am Oberkiefer befestigt werden muss. Auch krampfhaft zurückgezogen wird das Organ und der Druck auf die Epiglottis kann Erstickungsanfälle hervorrufen. die nur durch gewaltsames Vorziehen der Zunge zu beseitigen gehen, Anderemale erscheint wiederum die Zunge in ihrer gewöhnlichen Lage im Cavum oris krampfhaft fixirt. Bis auf geringe Vorstreckbarkeit sind alle anderen Bewegungen unmoglich. Dabei braucht blos die eine Hälfte des Organs vom Krampf befallen zu sein. Diese ist dann verkürzt, steinhart, evanotisch und von fibrillären Zuckungen durchsetzt. Besonders merkwürdig ist die nach Fleury sogenannte Form der Aphthongte. Solche Falle sind dadurch charakterisirt, dass es sich um einen rein (vorwiegend) articulatorischen Krampf des N. hypoglossus handelt, die krankhaften Contractionen der Zunge treten nur beim Versuche zu sprechen auf, alle anderen Bewegungen des Organs sind ohne Bedeutung für das Auftreten des Krampfes. Die Sprache kann auf diese Weise völlig unmöglich oder doch (schwer) beeinträchtigt sein; im letzteren Falle kann durch sehr schnelles Sprechen der Zungenkrampf corrigirt werden.

Nur bei einem Theile der Patienten ist der Zungenkrampf das einzige Symptom. Bei vielen Individuen ist der Facialis, in manchen Fällen die Kaumusculatur, der M. orbicularis oculi, mitbetheiligt. Auch kommt Speichel- und Thränenfluss, sowie Gahnen vor. Die zwischen Zungenbein und Unterkiefer gelegenen Muskeln können mit afficirt sein. Das Allgemeinbefinden kann gleichfalls im Anfalle beeinträchtigt werden (Hitzegefühl, Ohnmachtsanwandlung, Müdigkeit). Vor oder während der Paroxysmen besteht in der Zunge eine Empfindung von Vertaubung, die Sensibilität bleibt aber sonst ganz ungestort. Nur in den Fällen des masticatorischen Krampfes (sehr selten) und der Aphthongie ist der Kauact und das Sprechen ein auslösendes Agens, sonst sind beide ohne Bedeutung für das Eintreten des Anfalls. Natürlich sind während des Paroxysmus diese Functionen beeinträchtigt. Sprechen und Essen bringt sogar bisweilen den tonischen Krampf zum Schwinden! Die Paroxysmen stellen sich meist ohne besondere äussere Veranlassung ein, beispielsweise auch mitten in der Nacht. Ueber das elektrische Verhalten ist wenig bekannt. Druck auf gewisse Stellen, z. B. auf Punkte des weichen Gaumens, sistirt manchmal den Krampf (während der Dauer der Compression).

Die Dauer der Krankheit ist nach den vorliegenden Beobachtungen eine sehr verschiedene, in einigen Fällen betrug sie Wochen, in einigen mehrere Monate, in anderen mehrere Jahre und in einem Falle bestand sie (19 Jahre altes Individuum) seit der Kindheit und erwies sich unheilbar. Beobachtet ist aber auch nicht blos Besserung, sondern selbst völlige Heilung. Die Prognose scheint sommt quoad sanationem sehr zweifelhaft.

Von organischen Hirnkrankheiten, in deren Decursus der Zungenkrampf eine Rolle als Herdsymptom spielt, wäre zunächst die Meningitis zu nennen. Fallen dieser Art reihen sich diejenigen bei Psychosen an (hallucinatorische Verwirrtheit, puerperale Melancholie, hypochondrischer Schwachsinn, psychisches Trauma). Bei Hysterischen können Zungenkrampfe eine gewisse Selbständigkeit im Rahmen der sogenannten Diathèse de contracture gewinnen.

Gewissen Formen des Glossospasmus vindicirt man einen reflectorischen Ursprung (Zahneuries, Zahnextraction, Zahnfleischgeschwüre, Schmerz im Lingualis, Schwellung der beiden unteren Muscheln). Auch ausserhalb des Trigeminusbereiches kann eventuell der Reflex ausgelost werden (Nervus occipitalis major). Nach Strümpell's interessanter Beobachtung existirt auch ein Beschäftigungskrampf der Zunge (Clarinetteblaser).

Differentielldiagnostisch muss man die fibrillären Zuckungen der Zunge bei bulbären Erkrankungen vom Zungenkrampf unterscheiden.

In seltenen Fällen geschieht es, dass in der hinteren Schädelbasis sich entwickelnde Geschwülste auch Reizzustände im Gebiete der dort befindlichen Hirnnerven auslösen (Zuckungen im Bereich der Nn. facialis und hypoglossus), bevor das Bild der gewöhnlichen Bulbärlähmung markant hervortritt.

Bei der grossen Mehrzahl der Fälle von Glossospasmus fehlt jeder Hinweis auf ein organisches cerebrales Leiden. Man hat hier vielmehr die Eventualität der Hysterie in Betracht zu ziehen. Selten wird man in der Lage sein, den etwa zu Grunde liegenden reflectorischen Mechanismus nachzuweisen.

Die Therapie wird sich vor Allem gegen die disponirenden Momente, die Nervosität, die vorhandene Hysterie u. s. w., wenden müssen. Als antispastisches Heilmittel kommt vor Allem das Brom in Betracht. In einzelnen Fallen war die Galvanisation (Anode direct auf den N. hypoglossus) nützlich. Wenn der gerechtfertigte Verdacht einer Auslösung des Krampfes vom Trigeminus aus besteht, werden vielleicht therapeutische Massnahmen an den Zähnen, am Zahntleisch etc. erfolgreich vorgenommen werden. Ueber den möglichen Werth hier einzuschlagender chirurgischer Eingriffe (Dehnung der Nn. hypoglossi, Resection von Stücken aus dem N. hypoglossus, Durchschneidung der Min. genioglossi) fehlt es bisher an abschliessenden Erfahrungen.

Literatur.

Berger, Neurol. Centralblatt. 1882, S. 49.

Bernhardt, Centralbl. für Nervenheilkunde. 1886, Nr. 11, und dieses Handbuch, Bd. Xl. 2, Tn., 1, Abth., S. 73.

Brugia und Mattenei, Neurol. Centralbl. 1887, S. 277.

Drehmann, Petersburger med, Wochenschr. 1863.

Erb, Krankheiten der peripheren Nerven. S 255.

Erlenmeyer, Centralbl. fur Nervenheilkunde, 1886, Nr. 5.

Féré, Neurol. Centralbl. 1887, S. 287.

Fleury, Gaz. hebd, 1865, Nr. 15.

Gallerani and Pacinotti, Neurol, Centralbl. 1893, S. 479.

Ganghotner, Prager med, Wochensehr, 1882, Nr. 41.

F. Lange, Langenbeck's Archiv. Bd. XLVI, S. 704.

Mossdorf, Centralbl. für Nervenheilkunde, 1890, S. 2.

Oppenheim, Lehrbuch, S. 761.

Personalt, Giornale della R. Acad. di Med. 1891, Nr. 3

Remak, Berliner klinische Wochenschr. 1883, S. 513.

Romberg, Lehrbuch der Nervenkrankheiten. Berlin 1855, S. 388.

Sepitli, Kivista sperim, di freniatr. 1886, S. 476.

Seeligmuller, Eulenburg's Encyklopadie, Bd. XXI, S. 536,

Vallen, Gazette hebd. 1865, S. 263.

Wendt, Schmidt's Jahrbneher Bd. CCIX, S. 143

2. Hyperkinesen des Gaumensegels und des Rachens.

Unter den Hyperkinesen des Rachens ist zunächst der seltene klonische Krampf der Gaumensegelmusculatur zu erwähnen; derselbe kann als isolitte Störung und selbst einseitig zur Beobachtung gelangen. Sonst kommen daneben Contractionen der Zunge, der Kehlkopfmusculatur, des Tensor tympani, der Accessoriusmusculatur (bisweilen des Facialisgebietes) vor.

Ber diesem Krampfe wird das Zürschen durch Contraction des M. azygos uvulae verkürzt und nach hinten oben gezogen. Das Velum wird bis 140mal pro Munute gelaben, beziehungsweise gegen die hintere Pharynxwand angelegt. Rhinoskopisch hat man gelegentlich die Entternung der vorderen Lippe des Tubenwulstes von der hunteren direct geschen. Dieser klonische Krampt erzeugt ein eigenthümliches, blos subjectiv oder auch objectiv hörbares, knackendes Gerausch. Die Ursache solcher und abuliener Chrigoriusche ist wahrscheinlich eine verschiedene (Contraction des Touser tympani, Ablosung der Tubenwände, kraftige Contraction der Mm. palatopharyngei). Beobachtungen über diesen klonischen Krampf (isolirt und associart), sowie über einsehlägige Geräusche haben gemacht J. Malter, Hartmann, Hyrtl Politzer, Book, Küpper, Schoch, Williams, Nienaus, Ziem, Oppenheim, Seifert, Shadle, M. Rosenthal, Goldflam-Meverson, Peysor, Gallerani-Tacotti. Gerhardt, Scheinmann, Kautmann, Wenn sieh auch im Facialisgebiete Störungen zeizen, treten sie nicht stets wirklich gloichzeitig mit dem Gaumensegelkrampt auf, oder sie schwinden, wahrend der letztere Krampf zonfunnt, Hinsichtlich des Hinzutretens von Gromenkrämpfen zum Facialiskrampf liegen nur ganz vereinzeite Berbnehtungen vor (Leube, Schüssler, E. Schütz), Es kann sich hiebei um Complicationen (associirte Kriimpfe) handelr. Nichts liegt vor, was dazu zwingen wurde, auch diese Bewegungsstorungen, soweit sie das Gaumensegel betreffen, auf andere Affectionen, als solche im Bereiche des Accessorius-Vagus, zu beziehen.

Der Schlingaet wird durch diesen klonischen Krampf nicht behindert Die Dauer ist meist eine langwierige, besonders wenn die Ursache nicht zu ermitteln, beziehungsweise nicht zu beseitugen geht.

In diagnostischer Beziehung darf man diesen klonischen Krampf nicht verwechseln mit den von F. Müller beschriebenen Pulsationen des weichen Gaumens bei Aortenklappeninsufficienz.

Es scheint auch centrale Ursachen für diese Krampfform zu geben (Lues cerebri, Scheinmann). Meist sind sie, soweit überhaupt erumbar, wohl reflectorisch ausgelöst (vom Trigeminus, N. occipitalis major etc.).

3:

Zu den häufigsten Krämpfen der Schlundmusculatur gehören dagegen die tonischen. Betheiligen sich zunächst ausser dem Gaumensegel die anderen Rachenmuskeln an dem tonischen Krampfe nicht, so wird das Velum kräftig hinaufgezogen und an die hintere Rachenwand angedruckt; die Gaumenbögen sind durch diese Hebung gedehnt und senkrecht gespannt. Im anderen Falle nähern sich die Arcus palatini der Mittellinie. Zuweilen wird auch der Kehlkopf gehoben. Die Zunge kann sich nach

oben wölben. Auch associirter Krampf im Facialisgebiet ist beobachtet. Subjectiv besteht das Gefühl von Druck im Hals und Autophonie, worunter man die Verstärkung der eigenen Stimme (Offenbleiben der Tuba Eustachii wegen Contraction des Tensor veli palatini) versteht. Schlingen und Athmen wird auch in leichteren Fällen als erschwert bezeichnet, ohne dass ein objectives Schlinghinderniss vorliegt. In schweren Fällen ist das Schlucken wirklich behindert. Solche Kranke magern dann, wie ich gerade gegenwärtig an einem nervösen (hysterischen) jungen Mann beobachte, in Perioden, wo der Krampf exacerbirt, ausserordentlich ab.

Centrale Ursachen des tonischen Krampfes der Gaumen- und Rachenmusculatur sind zunächst Hysterie (und Neurasthenie). Bei ersterer Neurose ist der Krampf nicht immer mit der Empfindung des »Globus hysterieus« verknüpft. Ebenfalls eine (seltene) einschlägige centrale Ursache ist die Tabes.

Jean hat hichergehorige Knimpfe zuerst beschrieben. Eine 50juhrige Tabikerm bekam im letzten Lebenspahre spontan oder beim Essen neben geräuschvoller Respiration und Stiekhusten Kitzelgefühl im Schlunde der Speichel und die Nahrung konnten nur muhsam geschluckt werden, die Halsmuskeln waren contrahrt. Die austemische Untersumung ergab nachher Atrophie des linken Nervus vagus, des linken Recurrens und des linken N. accessorius. Genauer beschrieben sind diese, Pharynakrisen genannten, wechselnden Kramitternien von Oppenheim und Courmont. Im Falle Oppenherm's traten die Anfalle spontan auf oder wurden durch Verschlucken ausgelost. Auch konnte man sie dadurch ausfösen, dass man zwischen M. sternoeleidotaastoideas und Creoidknorpel des Larynx in die Tiefe drückte, Dyranf stellten sich in sehr rescher Folge Schlingbeschwerden ein, die von Geräasch begleitet waren. Solche Anfälle dauerten mit kurzen Unterbrechtungen zehn Minuten bis zu einer halben Stunde. Die Kerne des Accessorius, des Vagus und des Glossopharyngeus waren hier normal, das sogenannte Respirationsbundel in der Medulle ollongata nur atrophirt. Auch die peripheren Stamme dieser Nerven erwiesen sieh degenerirt

Andere Formen sind von Courmont beobachtet. In einem dieser Fille traten befüge tonische Rachenkrampfe auf, welche die Ernährung ganz unmöglich machten. In den von J. Moreisa mitgetheilten zwei Beobachtungen handelte es sich gleichfalls um die tonische Form des Schlundkrampfes. Nach Mugnou findet sich ausser Krampf auch Contractur der Rachenmuskeln.

Weiters sind die Schlundkrämpse der an Tetanus und Lyssa leidenden Menschen zu erwähnen. Paeinotti und Galliani berichten über Rachenkramps in einem Falle, wo eine Narbe, beziehungsweise ein darin eingeheilter Porzellanscherben auf den Vago-Accessorius drückte. Am östesten entstehen die tonischen Krämpse auf rein reslectorischem Wege (Niederdrücken der Zunge, Touchirung des Rachenraumes, Angeben von hohen Tönen etc.)

Nach meinen eigenen Erfahrungen vermag ich der Localtherapie. auch der elektrischen, bei diesen Krämpfen keinen besonderen Werth beizumessen. Hier muss vielmehr Alles unternommen werden, was die zu Grunde liegende constitutionelle Neurose (Hysterie, Neurasthenie) zu bessern geeignet scheint.

Literatur.

Boeck, Archiv für Ohrenbeilkunde, Bd. II, S. 202

Courmont, Revue de Med. 1894, Nr. 1.

A. Ephraim, Volkmann's Sammling, N. F. Nr. 162.

Gallerani und Tacotti, Neurol. Centralbl. 1893.

Goldflam and Meyerson, Wiener med Presse 1895, Nr. 17

Hartmann, eit, bei Rothi.

Hyrtl. Topographische Anatomie.

Jean, Gaz, hebd, 1876, Nr. 27.

Kaufmann, Monatsschr. für Ohrenheilkunde. Mai 1895, S. 1.

Leube, Bayer, ärztl. Intelligenzblatt. 1878, Nr. 53.

Magnou, Thèse, Lyon 1894.

Moreisa, Gaz. med. dn Bahia, October 1894, (Révue neurol. 1895, Nr 5)

J. Muller, Handbuch der Physiologie, Bd. II, S. 439.

Nienans, Sitzungsberichte des Vereines steirischer Acrate. 23. Jänner 1873.

Oppenheim, Arch. fur Psych. Bd. XX, S. 131.

Oppenheim, Neurol Centralbl. 1884, Nr. 5.

Pacinotti und Galliani, Monatsschr. für Obrenheilkunde, Febr. 1896

Peyser, Berliner klinische Wochenschr 1895, Nr. 43.

Politzer, Wiener Medicinalhalie, 1862.

Rethi, Motilitätsneurosen des weichen Gaumens. Wien 1893.

M Rosenthal, Eulenburg's Encyklopadie, H. Aufl. Bd. VIII, S. 386.

Schadewaldt, Verhandlungen der Berliner laryngologischen Gesellschaft-Bd. H. S. 26.

Schech, Münchener med. Wochenschr. 1886, Nr. 22,

Schussler, Berliner klinische Wochenschr, 1879, Nr. 46.

E. Schutz, Prager med. Wochenschr. 1882, Nr. 47.

Seifert, Internat. klin. Rundsenau. 1887, Nr. 29.

Shadle, Americ, rhinol. Association Cincinnati. 1888.

Stemerling-Oppenheim, Charite-Annalen. Bd. XII

Williams, Zeitschr. fur Ohrenheilkunde, 1895, 2 Heft.

Ziem, Monatsschr. für Ohrenheilkunde. 1879, Nr. 10.

II. Störungen der Sensibilität.

a) Nervöse Störungen des Geschmacks.

Von Geschmacksanomalien haben blos die Hyp-(An-tästhesie des Geschmackes, Hypogeusie (Ageusie), und die Parästhesien desselben (Parageusie) eine grössere praktische Bedeutung. Die gustatorische Hyperästhesie (der Patient schmeckt minimale Mengen activer Stoffe) und Hyperalgie (der Patient bekommt leichte, von Unlust begleitete Geschmacksempfindungen) haben ein mehr theoretisches Interesse. Wichtig ist im Einzelfall die Ausbreitung der Anästhesie auf gewisse Abschnitte (insbesondere die Feststellung einseitiger Störung) oder auf das gesammte Geschmacksorgan.

Aus ärztlichen Gesichtspunkten stellt sich bei sicher festgestellter nervoser Geschmacksanästhesi» meist die Localisation derselben auf die betreffenden nervösen Bahnen (Centren) als Hauptaufgabe dar.

Glossopharyngens - Affectionen verursachen Geschmacksstörungen, ausschliesslich (vorwiegend) der hinteren Zungenhältte. Umschriebene basale Compressionen treffen die Nerven an der Gehirnbasis (meist wohl neben anderen cerebralen Nerven): Tumor, chronische Meningitis, erweiterte Art. vertebralis. Streng isolirte Zerstörungen bilden natürlich eine Ausnahme. Ueber Localisation einer Geschmacksstörung in dem intracerebralen Theil der Glossopharyngeusbahn wissen wir nur sehr wenig. Sowohl anatomische als functionelle, beziehungsweise hysterische Erkrankung des hintersten Theiles der inneren Kapsel verursachen im Sinne der Schulmeinung unter Anderm auch Ageusie (?). Noch weniger ist über corticale gustatorische Anästhesie bekannt (Gyrus uneinatus?).

In dem Bereich des vorderen Drittels der Zunge beschränkte Aufhebung der Geschmacksempfindung bezieht sich auf Läsion des N. lingualis, beziehungsweise auf Leitungsunterbrechung in der Chorda tympani oder der centralen Fortsetzung der Chordageschmacksfasern. Sectionen des Nerven bei chirorgischen Operationen, Compression können gelegentlich die distalen Partien des Lingualis treffen. Besteht die wie vorerwähnt begrenzte Ageusie ohne Facialislähmung und ohne gleichzeitige verbreitete Trigeminusanästhesie, so liegt eine isolirte Chordaerkrankung vor. Die Sensibilität der Zunge selbst kann hier mitgestört sein, weil auch anderweitige sensible Zungenfasern in der Chorda verlaufen. Anatomische Ursachen einer derart localisirten Geschmackstörung sind Trauna, Felsenbeinearies etc. Bei begleitender Facialislähmung ist zunächst die letztere zu localisiren; meist wird die Strecke des Facialis zwischen Eintritt der Chorda und Ganglion geniculi Sitz der Läsion sein. Gaumensegelparese ist, wie an anderer Stelle dargelegt, kein Localzeichen dieser Lahmungsform. Auch verminderte Speichelsecretion kommt nach dieser Richtung wenigstens nicht völlig ausschlaggebend in Betracht. Die Secretionsfasern für die Glandulae submaxillaris und sublingualis stammen nämlich aus dem N. facialis, während diejenigen der Parotis vom N. glossopharyngens herrühren, mit dem N. Jacobsohnii ins Cavum tympani treten, um endlich durch die Decke der Hohle den N. petrosus superficialis minor zu erreichen und auf dessen Bahn zum Ganglion otieum zu ziehen, von wo aus dieselben durch einen Zweig des N. auriculo-temporalis zur Ohrspeicheldrüse gelangen. Bei Lähmungen des N. facialis bis peripherwärts zum Abgang der Chorda, mit welcher die Speichelsecretionsfasern diesen Nerven verlassen, werden also allerdings klagen der Patienten über Trockenheit des Mundes auf der gelähmten Seite gehört werden. Dies wird aber

nicht in allen Fällen zutreffen, da bei gleichzeitigem Intactsein des N. tympanicus und der Bahn der darin enthaltenen Secretionsfasern die Speichelabsonderung aus der Parotis erhalten bleibt, eventuell behufs Compensation des Ausfalles der Function der Glandula submaxillaris sogar entsprechend erhöht wird. Der verlässlichste diagnostische Anhaltspunkt, dass eine neben Facialishisjon eintretende Ageusie ihre Ursache in einer Lasion des Facialis zwischen Ganglion geniculi und Abgang der Chorda tympani hat, ist eine nachweishche Ohraffection. Oh es in einem Falle von Facialislähmung und gleichzeitiger gustatorischer Anästhesie auch noch differentielldiagnostisch darauf ankommt, die Leitungsunterbrechung entweder auf jene Geschmacksfasern zu localisiren, die man von der Chorda aus nach der Peripherie durch den N. facialis zum N. auriculo-temporalis gehend annimmt, oder auf eine anderweitige Anastomose, namlich die Verbindung des N. styloideus (Facialis) mit dem Glossopharvngeus, vermag ich nicht zu entscheiden. Blos bei ungestörter Speichelsecretion kommen solche Eventualitaten in Betracht. Der öfter gemachte diagnostische Schluss, dass die blosse Anästhesie der Zunge gegen Tasteindrücke ohne gleichzeitige Geschmacksstörung begründet sei in Affectionen des Nervus lingualis ober dem Abgange der Chorda, dass dagegen Geschmacksstörung im vorderen Zungendrittel ohne Anästhesie und ohne Facialislähmung eine Läsion der Chorda bedeute, ist nicht ganz richtig, weil in der Chorda neben Geschmacksfasern auch gewöhnliche sensible Nervenfasern verlaufen. Vielleicht wird man sich hier jedoch an das Ueberwiegen der einen oder der anderen Functionsstörung halten dürsen. Geht die Anasthesie über das Bereich der Zunge (und der Mundhöhle) hinaus, finden sich Sensibilitätsstörungen in anderweitigen Versorgungsgebieten des N. trigeminus, ist nach der speciellen Ausbreitung des Defectes zu ermittelu, ob der Ramus II (oder III) des Nerven (mit seinen Verbindungen zum Glossopharyngens) geschädigt ist, beziehungsweise ob nicht eine Läsion des Quintusstammes angenommen werden muss. Solche Läsionen an der Hirnbasis sind nicht selten. Es handelt sich auch hier nur ausnahmsweise um wirklich isolirte Zerstörungen. Beispielsweise ist dies nach den Basalresectionen der Chirurgen zu erwarten: sonst noch bei Traumen. Gewisse pathologische basale Processe (Tumor, Meningitis, Knochencaries) können zunächst den Quintus schadigen, später werden meist andere Hirnnerven an der Basis in Mitleidenschaft gezogen. Bei Ponserkrankungen (Syringomyelie) können die Wurzelfasern geschädigt werden. Die tabische Ageusie ist vielleicht sogar eine nucleäre (L. v. Frankl). Ueber den centrulen Verlauf der Trigeminusfaserung wissen wir nichts Näheres.

Ein mehr als specialistisches Interesse kommt den Geschmacksstörungen bei Katarrhen der Paukenhohle und bei eiteriger Mittelohraffection zu.

Un das genaue Studion derselben hat sich besonders Urbuntschitsch verdient gemacht. Unter den 50 von diesem Otiater einzelienden Geschmacksprüfung unterzogenen Individaen mit Eiterung in der Paukenhohle wiesen 46 eine Sterung der Geschmacksempfindung auf. Die Störung bestand 38mal in Geschmacksverminderang tuf Seste des krauken Ohres, nur dreimal in Steigerung. Bei bilateraler Affection der Paukenhöhle kaun auch beiterseitig Geschmacksstörung platzgreifen. Die Verminderung der Geschmacksempfindung betrifft nicht in volug gleieher Weise Zunge, weichen Grumen und Arcus palatoglossi, sie kann zuweilen an einzelnen dieser Regionen pragmanter hervortreten, an anderen fehlen. Neben der Herabsetzung der Intensität des treschmackes machen sich kurzer oder fehlender Nachgeschmack und verzogertes Eintreten der Empfindung geltend. Die Intensität der tieschmacksemitindung verhält sich auch manchmal verschieden je nach der zur Prufung gelangenden Geschmacksquahtat. Von einer bestimmten Stelle kann das Geschmacksvermögen für einzelne Substanzen ganz felden, bei anderen dagegen deutlich bervortreten. Die angeführten Anomalien der Geschmacksempfindung gelien entweder mit dem eiterigen Katarrh der Paukentichle vollkommen zurück oder sie bleiben nach dessen Heilung fortbestehen. Zuweilen ist auf Seite des kranken Ohres auch verminderte Tastempfindung zu constatien. Andererseits aber kann selbst bei vollständigem Verlust des tieschmackes das Tastvermogen unberuhrt bleiben. Auch beim einfachen Katarrh der Paukenbohle ist in der Mehrzahl der Fülle eine Verminderung der Geschmacksintensität nicht zu verkennen.

Die hysterischen Geschmacksstörungen sind besonders häufig.

Nach den Untersuchungen von v. Frankl ist nier die Störung oft halbsettigt, der Geschunck fehlt an allen Stellen der anästhetischen Seite. Aber auch doppelseitige Ageusie kommt vor. Lichtwitz will gefunden haben, dass nicht immer alle vier Hauptmochhitäten ausfallen. Wo Ageusie besteht, fehlt auch der elektrische Geschmack. Die Geschuncksstorung der Hysterischen ist meist mit anderen Sensibilitätsanomalien assocurt, gewohnlich mit mehreren, bisweilen blos mit Geruchsstörung allein. Die erwähnte Dissociation des Geschmackssinnes kommt aber nicht blos der Hysterie zu.

Parageusie (pappiger Geschmack, Empfindung des Ekeligen) hört man angeben bei localen Erkrankungen der Mundhöhle, bei Magenaffection u. dgl. Derartige Parästhesien existiren aber auch bei anatomischen Nervenaffectionen (Läsionen der Chorda, Paukenhöhlenkatarrh, Tabes) und bei Neurosen (Hysterie, Neurasthenie, epileptische Aura, Psychosen).

Hysterische baben bisweilen auch echte gustatorische Hyperästhesie.

Der Therapie unterliegt blos die Grundkrankheit, es sei denn, dass man (bei Hysterischen) zu suggestiven Zwecken local vorgeht (Elektricität). Ob der (iebrauch der Gymnemapraparate eine Zukunft hat, muss erst abgewartet werden.

Literatur.

L. v. Frank I. Dieses Handbuch. Bd. XI, 2. Th., 4. Abth. Lichtwitz, Les anestheses hystér, ques des muqueuses, Paris 1887. Urbantschitsch, Anomalien des Geschmackes. Stuttgart 1876.

b) Störungen der Berührungsempfindung im Cavum buccopharyngeale. Neuralgiforme Zustände.

Zunächst kommt hier Hyp- und Anästhesie in Betracht. Hemianästhesie der Mundhöhle beobachtet man häufiger als totale Anästhesie.
Im Falle completer Hemianästhesie empfinden die Kranken auf der betreffenden Seite weder die Temperatur, noch die Consistenz, noch andere
physikalische Eigenthömlichkeiten der in den Mund eingeführten Stoffe.
Bei und nach dem Kauen bleiben zwischen Wange und Zahntleisch und
zwischen letzterem und der Zunge Speisenbröckel liegen. Auch gewisse
Verletzungen zieht sich der Kranke zu. Die Folge ist Stomatitis. Auf
der Seite der Anästhesie besteht dicker Zungenbelag. Es ist schon erwähnt
worden, dass sich mit der Anästhesie auch Ageusie verbinden kann.

Die buccale Hemianästhesie beobachten wir bei gewissen cerebralen Herderkrankungen mit Hemianästhesie, ferner bei den hemianästhetischen Hysterischen und auch bei peripheren Läsionen des N. maxillaris superior und inferior, bei Individuen mit Paukenhöhlenerkrankungen und consecutiver Läsion des Plexus tympanicus.

Totale Anästhesie kann diffuse cerebrale und bulbäre Affectionen begleiten; sie ist selten.

An der Pharynxschleimhaut kommt Hypästhesie auch schon unter sonst normalen Verhältnissen als individuelle Abweichung vor. Meist ist sie allerdings auch hier pathologisch. Bei Hemiplegie tritt sie nur selten auf. Oefter finden wir sie bei Hysterie und bei Anämie. Verständlich ist ihr Auftreten bei Compression des Vagus und Glossopharyngeusstammes, nach epileptischen Insulten, in der Narkose, nach grossen Dosen von Brom. Menthol, Phenol und Cocain führen auch bei peripherer Application Hypästhesie herbei. Nach Diphtherie, nach Rachenkatarrh, nach Intluenza, nach Pneumonie bleibt öfter Anästhesie zurück. Dem betreffenden Kranken fehlt die normale Schluckempfindung. Das objective Zeichen besteht im Ausbleiben (Schwächersein) der Empfindung bei Reizung des Pharynx. Die Reflexe bleiben aus, wenn die sensiblen Nerven wirklich leitungsunfähig geworden sind.

Hyperästhesie (der Zustand, bei welchem eine Berührung der Schleimhaut von mässiger Intensität eine abnorm starke Empfindung auslöst) und Parästhesie (Sensationen, die entweder ganz spontan oder bei geringfügigster localer Veranlassung auftreten und dabei ganz eigenartig scheinen oder mit bestimmten, durch die gewöhnlichen Reize hervorgebrachten Empfindungen Achnlichkeit haben), beobachten wir in der Mundhöhle einseitig und bilateral, In schweren Fällen von Hyperasthesie wird das Kauen so schwierzhaft, dass die Ernährung schwierig wird. Besonders peinlich für die Patienten gestaltet sich die Zufuhr von

heissen Nahrungsstoffen und Getränken. Parästhesien treten auf als Sensationen von Kribbeln, Kitzeln, Stechen in der Wangenschleimhaut und an den Rändern und der Spitze der Zunge, bisweilen auch als Kältemid Wärmeempfindung am Gaumendach oder am Zahnfleisch. Diese Empfindungsanomalien sind natürlich oft eine Theilerscheinung der verschiedenen Formen von Stomatitis. Sie treten aber auch ganz unabhängig von Localaffectionen auf, im Verlaufe gewisser Neurosen (Hysterie, Psychosen) und Erkrankungen der venösen Centren. Bei Schrumpfniere und bei Arteriosklerotischen begegnet man gelegentlich diesen Symptomen gleichfalls. Parasthesien sind öfter die Vorboten von Anästhesie und von Lähmung, auch begleiten sie häufig die Neuralgien.

Die Pharynahyperästhesien, welche hier fast ausschlieselich in Betracht kommend, die entzündlichen Localerkrankungen des Rachens in oft unverhältnissmässiger Intensität begleiten, werden an anderer Stelle besprochen. Sie äussern sich hauptsächlich in Schmerzen beim Schlingen (Leerschlucken) und beim Gurgeln. Die Reflexerregbarkeit muss nicht nothwendig gesteigert sein.

Die verschiedenartigen pharyngealen Parästhesien haben psychische, centrale und periphere Ursachen. Unter den centralen Ursachen spielt wiederum die Hysterie, ferner Neurasthenie und Klimacterium eine Rolle. Die Morphium- und die Atropinvergiftung verursachen (trotz normaler Befeuchtung der Mucosa) ein Gefühl von Trockenheit. Die peripheren Ursachen sind acute und besonders chronische entzündliche Processe der Schleimhaut und vorhandener Schleim, Borken, Neoplasmen. Die Qualität der Parästhesien ist von den verschiedenen Ursachen sehr unabhängig. Typen derseiben stellen dar: das Gefühl des Zusammengeschnürtseins des Halses, der »Globus» hystericus und neurasthenicus (krampfhafte Zusammenziehung der Schlundmuskeln?), die Empfindung der kalten Respirationsluft, das Pelzigsein im Hals, Trockenheit, Kratzen, Brennen, Kitzeln im Pharynx, das Gefühl des Fremdkörpers.

Die Neuralgia buccalis stellt sich unter zwei verschiedenen Formen dar. Entweder sie betrifft eine Hälte der Mundhöhle, die innere Oberfläche der Wangen, des Zahnfleisches, der Lippen, der Zunge, des Mundbeckens, des Gaumendaches, des vorderen Gaumenbogens. Der Schmerzantäll kommt dann oft typisch zu fixirten Zeiten, ganz plötzlich. Wahrend der Attake kann der Schmerz continuirlich anhalten und äusserst heftig sein, aber die Intensität verhält sich etwas schwankend. Begleitet wird der Schmerz von gesteigerter Salivation. Articulation und Kauact sind erschwert. Der Anfall dauert wenige Secunden, einige Minuten und mehr. Die Schmerzen verschwinden, um nach kurzer oder längerer Pause wiederzukehren. Diese buccale Neuralgie ist blos eine Varietät der Neuralgie des Trigeminus und hat auch die gleiche Aetiologie.

Oder die neuralgischen, beziehungsweise neuralgiformen Schmerzen sind in der Zunge localisirt. Dann spricht man von Glossodynie (Kaposi) oder von Glossolgie.

Nicht alle Zungenaffectionen sind schmerzhaft, manche Erkrankungen (Carcinom) sind es in hohem und höchstem Grade, andere verlaufen fast schmerzlos und der Grad der Krankheit läuft meist nicht parallel der Schmerzintensitat. Trotzdem scheint es natürlich, wenn bei sichtbarer Veränderung des Epithels oder der Muskelmasse das Organ schmerzhaft wird. Anders aber ist es, wenn die anscheinend vollkommen intacte oder doch nur sehr wenig veränderte Zunge der Sitz von heftigen, anfallsweise exacerbirenden Schmerzen ist, besonders wenn die Stellen, wo sich die überhaupt nachweislichen geringfügigen Läsionen finden, als solche nicht besonders empfindlich sind und Druck auf dieselben den Anfall nicht auslöst.

Man ist geneigt, die typischen Fälle dieser Neurose als idiopathische Neuralgie, die im N. lingualis localisirt ist, aufzufassen. Fortgeleitete Zustände (Trigeminus) müssen dann natürlich ausgeschlossen werden. Die Neuralgie ist auch einseitig (besonders links) beobachtet worden. Ob die eigentliche Neuralgie das, was im obigen Sinne Glossodynie genannt wird, erschöpft, ist allerdings vielleicht fraglich. Albert glaubte als Grund der Glossalgie am hintersten Theile des Zungenrandes, beiderseits symmetrisch gelagerte Excrescenzen der Papillen (P. foliatae), die bei Berührung schmerzhaft sind, gefunden zu haben. Albert betont übrigens selbst, dass es sich hiebei um hysterische Weiber handelt. Schon Kaposi konnte aber hervorheben, dass zahlreiche Fälle von Glossodynie ohne dieses Pseudopapillom existiren. Auf Grund eigener Erfahrungen muss ich gleich Anderen dies vollkommen bestatigen.

Die Neuralgia lingualis ist selten. Das weibliche Geschlecht scheint trotz der Einwände Schwimmer's besonders disponirt. Sonstige klinische Zeichen von Hysterie und Neurasthenie liegen nicht immer prägnant vor. Das bevorzugte Alter ist die Zeit vom 35.—55. Lebensjahr. Points douloureux fehlen meist oder oft. Die bisweilen constatirte stellenweise Desquamation des Zungenepithels ist kein constanter Befund. Ob ausser constitutionellen Neurosen auch noch andere Allgemeinzustände (Gicht, Rheumatismus) einen Zusammenhang mit Glossodynie besitzen, muss die Zukunft erweisen.

In Hinsicht der Therapie der Glossodynie sei hier eingeschaltet, dass dieselbe meist aussichtslos ist. Ich lege das Hauptgewicht auf die Allgemeinbehandlung, bezw. auf die Bekämpfung der Nervosität und der eventuell vorhandenen pratischen Diathese. Wiederholt habe ich bei Arsenikmedication, nach Kaltwasserproceduren, oder nach einer Karlsbader Cur Besserung des Leidens constatirt. Chinin, Brom nützen meist

wenig. Auch die elektrische Behandlung (Faradisation) hat nicht immer auch nur symptomatischen Erfolg. Ueber Nervendehnung, Section und Resection der Zungennerven fehlt es mir an Erfahrung.

Neuralgien des Pharynx sind gleichfalls einigemal beschrieben worden. Schnitzler beobachtete auch Anaesthesia delorosa. Ephraim stellte in fünf Fällen von Pharyngitis granulosa heitige neuralgiforme Schmerzen in der Gegend des Pomum Adami fest.

Literatur.

Albert, Wiener med. Presse. 1885, Nr. 1 bis 6. Ephraim, Volkmann's Sammlung, N. F. Nr. 162. Jurasz, Volkmann's Sammlung klin. Vorträge Nr. 195. Kaposi, Wiener med. Presse. 1885, Nr. 12 ff. Schwimmer, Wiener med. Wochenschr. 1886, Nr. 8 ff F. Semon, British med. Journ, 5. Jan. 1895.

c) Reflexneurosen.

Hier kommen zunächst die Steigerungen und Abschwächungen der normalen Reflexerregbarkkeit in Betracht. Bei Hysterischen lost z. B. der Versuch zu schlingen ausgatt einer coordinirten Contraction des Pharynxmuskels tonischen Krampf aus. Hier anzureihen wären z. B. auch die Krämpfe bei Lyssa. Der Schlundreflex kann willkürlich gehemmt werden, Potatoren erlernen es, grosse Quantitäten von Flüssigkeit (Bier) gewissermassen direct in den Magen zu giessen. Den Ausfall des experimentellen Pharvnxreflexes hat die französische medicinische Schule mit Unrecht als besonders charakteristisch für Hysterie hingestellt. Engelhardt hat gezeigt, dass auch 25 Procent der von ihm geprüften gesunden Personen diesen Pharynxreflex nicht besitzen, während er sich auch bei vielen Hysterischen, wenn auch etwas schwerer, auslosen lässt. Chlorotische Mädchen haben gleichfalls öfters einen herabgesetzten detartigen Reflex. Stürmischer ist der experimentelle Rachenreflex unter verschiedenen (meist nicht localen) Bedingungen (Dentition, Menstruation, Schwangerschaft etc.). Ausser solchen Abweichungen der normalen Reflexerregbarkeit gibt es aber auch bucco-pharyngeale Reflexneurosen im engen Sinne. In solchen Fällen treten die Redexe meist spontan, ohne Berührung etc. auf der Schleimhaut auf, und auch die Qualität der Reflexe ist eine solche, wie sie in der Norm nicht auslösbar erscheint.

Nach der vorhandenen specialistischen Literatur ware das Verkommen seleher pathologischer Reflexe ein überaus häufiges. Die Kritik wird hier aber gewiss Einschrunkungen als nothwendig bezeichnen mussen. Man darf doch nicht einfach bei glochzeitigem Bestehen irgend einer krankhaften Erscheinung und einer alltäglichen Rachenaffection die erstere als Reflexsymptom der letzteren hinstellen! Seibst im Falle eines thatsuchlichen Zusammenhanges aber braucat derselbe nicht stets auf dem Reflexwege zu Stande gekommen zu sein. Siehere dang nost ische Kriterien der Reflexneurose

besitzen wir nicht. Denn Auslosung der fraglichen krunklusten Erscheinung durch locale Reizung, bezichungsweise Unterdrückung eines Antalies durch Cocamisirung ist einerseits ein anverhissliches, andererseits ein nicht r gehnassig für die einzelnen Fälle nachweisliches Zeichen. Manchmal hefert der therapeutische Ertolg (Beseitigung der phäryngealen Affection hebt auch die fraglichen Reflexsymptome auf) brauchbare Anhaltspunkte.

Ich beschränke mich hier deshalb auf eine blesse Aufzählung der hier als Reflexe in der Literatur bezeichneten krankhatten Erscheinungen. Es sind zunächst sensible solche Reflexneurosen angenommen worden (Koptsehmerz, Migräne, Trigeminusneuralgien, Hantschmerzen, Parästhesien im Halse, Ohrensehmerzen Senwerhorizkeit, Schluckbeschwerden, Larynxneuralgie, Brust- und Rückensehmerzen). Als einschlägigereflectorische Hyperkinesen geiten Torticollis, Nieskrumpf, Glottiskrumpf, Pharynxkrämpfe, Epilepsie, Chorea, Erbrechen, Astiana, Zuckungen der Nasenfluzel, Blinzeln, Husten. Als Reflexlämmungen sind Enuresis nocturna (besonders bei Hyperthrophie der Rachenmandel) oder gewisse Bewegungsstorungen un Larynx (phonische Muskelpurese, Ermudbarkeit beim Singen) bezeichnet worden.

Literatur.

Baumgarten, Volkmann's Sammlung, N. F., Nr. 94.
Engelhardt, Dissert, Bonn 1893.
Ephraim, Volkmann's Sammlung, N. F. Nr. 162.
Granbech, Archiv fur Laryngologie, Bd. II., 2, Heft.
Hack, Deutsche med, Wochenschr, 1883, Nr. 42.
Heryng, Monstsschr, für Ohrenheilkunde, Mai 1895.
Legal, Deutsches Archiv für klin, Med Bd. XL.
Mansmann, Inaug, Dissert, Heidelberg 1891.

Vergleiche ferner: Internationales Centralblatt für Laryngologie etc. in verschiedenen Jahrgangen.

D. Die Stomatitiden (Stomatopharyngitiden). Stomatitis catarrhalis.

Der grösste Theil aller der internen Medicin zugewiesenen pathologischen Processe des Cavum bucco-pharyngeale umfasst verschieden bezeichnete Typen von Circulationsstörungen, Emigrationserscheinungen und exsudativen Vorgängen, von Formen der Histolyse und geweblichen Reparation (Neubildung), welche zwar vielfach ungleich intensiv, mehr oberflächlich oder tiefergreifend, umschrieben oder ausgedehnter sich entwickeln, aber doch immer vorwiegend dem bekannten Syndrom der Entzündung entsprechend combinirt erscheinen. Auch gewisse ursächliche Momente der Gewebslasionen kehren bei den einzelnen Stomatitistypen insoferne regelmässig wieder, als bestimmte örtliche Reize und gewisse constitutionelle Affectionen einerseits und infectiose (oder infectiös werdende) Mikroorganismen andererseits hiebei stets neben einander in Betracht kommen.

Die specielle Classification der Einzelformen wird wohl am besten ausgehen zunüchst von der Ausdehnung der erkrankten Region der Mundachle. Darnach ist die Gruppe der totalen, mehr oder weniger die ganze Schlennhaut des Cavum buccopharynzeale einne hmenden und die der partiellen, vorwegend an Lippen, Zihnfleisch, Gaumen, Under Zunge localisirten Stematitiden auseinander zu fialten. Einen nächst weiteren Eintheibungsgrund gebin die biologischen (morphologischen) Vorgange des bestehenden Entzundungsprocesses ab. Die Stomanti len theilen sieh nach dieser Richtung in anperti tede Formen (congestive Entzundung, Erythem und Katarrh, vermehrte Secretion und vorwiegende Bethenigung des Epithels bei der Reparation), in oberflächliche From a destructiven Characters (Bildung von Substanzverbisten in Folge von moleon arer und ausgedehnter Nekrose, welche wiederum von der Entzundungsursache selbst, oder durch die Exsudation hervorgeruten wird), in Obertlacheneiterungen mit ausgepratten reparatorischen Phänomenen (üp)ige Granulationstildung), in Processe mit der Tiete und der Flache nach fortschreitender Nekrose und Gangran en masse, in phlega, mose Entwardungen, in Stematitiden mit besonders (chemisch oder histologisch) earranterisirien Formen von Exsudation (Aphthen, vesiculos-pustulose, lunlose etc. Entaundangen), endlich in (nur theilweise luchergehorige), aurch Hyperkeratose, durch ezentliche Neoplasie verwiegend gekennzeichnete Processe (Infectionsgeschwalste, Stomatitis papillomatosa, seukāmische Infiltrate etc.). Anderweitige wichtige Merkmale ter die spreielle Beschreibung der verschiedenen einschlägigen Typen liefern gewisse emment klimische Monenie, der selbstandige oder symptomatische (secundare, metastatische) Charakter, terner der neute oder chronische Decursus der betreffenden Stomatitisform.

In den Vordergrund aber soll stets, wenn dies auch heute noch nicht gerade mit strengster Consequenz durchführbar scheint, der causale Eintheilungsgrund gestellt werden, Obwohl nun alle Stomatitiden direct oder indirect unter lebhafterer oder weniger intensiver Mitwirkung von Mikroorganismen verlaufen, muss nach meiner Meinung gerade die klinische Beschreibung auch die prädisponirenden (allgemeinen) und die localen Ursachen gehörig berücksichtigen. Die hier in Betracht kommenden verschiedenen constitutionellen Momente (von aussen eingeführte oder im korper entstandene, überall im Organismus vorhandene Gifte, Anamie, Immution, Herzschwäche, jeder febrile Infect) wirken offenbar darin zusammen, die Widerstandsfähigkeit der Mundschleimhaut herabzusetzen. Die einschlägigen buccalen Reize (der Druck normaler oder pathologisch veränderter, beziehungsweise hervorbrechender Zahne, der Zahnstein etc.) documentiren ihre Wichtigkeit schon selbst dadurch, dass intensive Stomatitiden, wie die Mercurialgeschwüre und die scorbutische Affection, ım zahnlosen Mund überhaupt kaum existiren. Aber auch das erstangeführte Moment sollte, weil es nicht immer aufdringlich sieh geltend macht, kemeswegs zu gering veranschlagt werden. Aus vorwiegend arztlichen Gesichtspunkten werden bisweilen gerade die pradisponirenden oder die localen Ursachen mehr als das infectiose Moment geeignete Anhaltspunkte für die Abgrenzung bestimmter Typen der Stomatitis abgeben konnen. Bei dieser Anschauung gewinnen das traumatische, das toxische und das nervose Moment neben dem intectiosen, welchem dabei keinesfalls Eintrag geschehen soll, an ätiologischer Bedeutung. Die tolgende Darstellung wird sich deshalb auch an eine unbefangene Eintheilung der Stomatopharyngitiden in traumatische, exo- und autotoxische, neurotrophische und speciell als parasitär charakterisirte Typen halten. Traumatische und toxische Schädlichkeiten brauchen dabei natürlich nicht unnöthig streng gesondert zu werden. Kann ja doch nur ein kleiner Theil der Erkrankungen überhaupt als rein mechanischen Momentes auerkannt werden: die meisten mechanischen Ursachen lösen auch hier wie überall Reihen chemischer Vorgänge aus. Und da auch die Intection ein chemisches Problem darstellt, so würden allerdings, wenn die grossen Ziele der pathologischen Forschung bereits erreicht wären, die ätiologischen Momente, die wir in der Praxis jetzt noch besser trennen, in verschiedenen Punkten zusammenfliessen.

Aus der vorstehenden Darlegung ist zu erkennen, dass ich nicht ganz auf dem Standpunkte stehe, welchen Boennecken einzundimen scheint, wenn er alle verschiedenen Stomatitiden blos als Variationen desselben parasitaren Krankheitsbildes bezeichnet, dessen Erscheinungsformen ausschliesslich graduelle Unterseuiede zeigen. Einerseits liegen die klinischen Typen und die eausslen Momente doch zu sehart auseinander, als dass es sieh gezieurte, die Entzundungen der Mundhohlenschlembaut en bloe abzuhandeln. Andererseits würde durch eins seleke Auffassung melleucht auch gar zu sehr der Antbeil der Mundpilze und die Meschinfection prajudieirt. Mir schemt es, man muss die besonders als infectios charakterisirten Stomatitiden, mögen sie nun selbstandige oder symptometische sein, in specifische und in nicht specifische trennen, Für die erstere Gruppe sind ganz bestimmte Entzundungserreger, welche, pathozen und specifisch, bei ihrer Colonisation im Cavum buccopharyngeale in typischer Entwickling ganz besondere Affectionen hervorrufen, zu supponiren. Dass diese Groupe eine wenig zahlreiche ist, bedeutet wenig. Leider sind wir aber bei mauchen aus anderweitigen Granden als specifisch sich darstellenden Erkrankungen uber den Erreger noch im Unklaren, und a proori ist es fur cinige Processe (z. B. fur die Stomatitis ulceromembranosa) wahrscheinlich, dass, falls sich die Annatane ihrer Specificitat überhaupt in der Zukunft wird aufrecht erhalten lassen, dieselbe als eine nur schwache herausstellen durfte. Auch ich bin der Meinung, dass der Antheil der Mundpilze am Zustandekommen der aeuten Stomatitiden ein erheblieher, vielleicht der uberwiegendere ist, und dass hier vorwiegend Mischeffeete platzgreifen. Die Ouber erwähnten constitutionellen Memente ader die localen Reize oder beide zus nitmen heben die Immunitat der Mundhehleusehleinshaut gegen die sich stark vermehrenden, eventuell auch sonst noch sien biologisch undernden Munopilze thethweise oder vollståndig aut.

* *

Alle die in der Folge zu beschreibenden verschiedenen Typen der Stomatophuryngitis nehmen ihren Ausgang oder werden begleitet von der Stomatitis xxx zéoxiv, der sogenannten Stomatitis catarrhalis.

Die Stomatitis catarrhalis (oder erythematosa) könnte wirklich, da sie in ätiologischer Hinsicht so wenig Specielles besitzt, durch die Bezeichnung simplex charakterisiet werden. Sie tritt als acute und als ehronische Form auf.

Die acute Stomatitis erythematosa ist gekennzeichnet durch eine mehr grauweisse oder im Gegentheil düster rothe Farbe der Mundschleimhänte, und durch ein Gefühl von Breunen, welches sich bei Berührung steigert. Ihr liegt zu Grunde eine Veränderung, beziehungsweise eine Destruction des Epithels, und eine mehr oder weniger intensiv congestive Hyperämie der angrenzenden bindegewebigen Bestandtheile der Mucosa.

Die erwähnte grauweisse Farbe der Schleimhaut zeigt sich, wenn überhaupt, nur im Beginn der Affection. Ursache derselben ist die Trubung der obersten Epithellagen. Nach Abschilferung derselben hinterbleibt die tiefrothe Färbung während des ganzen weiteren Decursus, es sei denn, dass acute Nachschübe die grauweisse Farbe vorübergehend wiederkehren machen.

Der bevorzugte Sitz der grauweisslichen, bisweilen perlmutterähnlichen Verfärbung ist, zusammenhängend und fleckenförmig, zunächst das Zahnfleisch und die Zunge (-Zungenbelags). Der Zahnfleischsaum kann so belegt aussehen, als ob er eben mit einer Silberlösung gepinselt worden wäre. Die getrübten Epithellagen fallen nach wenigen Tagen spontan ab und es liegt dann der theilweise oder ganz der Epithelderke beraubte hyperamische und leicht blutende Papillarkörper vor. In Fällen, deren Intensität über diesen leichtesten Grad des Erythems hinausgeht, gewinnen die weisslich verfärbten Partien der Schleimhaut erheblich an Ausdehnung, es kann unter Umständen fast die ganze Auskleidung der Mundhöhle wie belegt erscheinen. Den geschilderten Symptomen schliesst sich eine mehr oder weniger beträchtliche Schwellung eines Theiles oder der ganzen Mundschleimhaut sowie der Zunge an. Diese Schwellung kann selbst zu einem Hinderniss für das Schliessen des Mundes werden. In solchen Fällen ist die Stomatitis auch schon mit stark vermehrter Absonderung des Mundsecretes verbunden. Dazu tragen ebensowohl die Speicheidrüsen als die acinösen Drüsen der Mundschleimhaut bei.

Solange die erwähnte weissliche Verfärbung besteht, hat der Kranke die Empfindung von Warme und Trockenheit im Munde. Der Mundschleim wird zähe und die Patienten müssen öfter trinken, die Mundmucosa ist hyperästhetisch. Nachdem die Salivation stärker geworden, lassen meist die spontanen schmerzhaften Sensationen nach, sie werden blos hervorgerufen durch in den Mund gebrachte harte, saure oder kalte Stoffe. Die Functionen der Mundhöhle sind auf der Höhe des acuten Katarrhs sämmtlich mehr oder weniger beeinträchtigt. Das Kauen, beziehungsweise die Einspeichelung wird gestört wegen der Schmerzen, der Geschmack ist stark geschädigt, bisweilen aufgehoben, die Articulation ist erschwert. Drüsenschwellungen und Allgemeinerscheinungen fehlen bei dieser Form des Mundkatarrhs.

Falls die Ursache der Stomatitis nicht weiterbesteht, bildet sich dieser Process in wenigen Tagen, manchmal selbst in einigen Stunden, von selbst zurück. Selbst wenn die Schwellung eine beträchtliche ist,

genügt etwa eine Woche zur Heilung. Die Beschwerden sind immerhin solche, dass sie Arbeitsunfähigkeit verursichen. Die diagnostische Aufgabe ist hauptsächlich die Feststellung der in den späteren Abschnitten zu besprechenden speciellen Ursachen des Katarrhs. Handelt es sich um eine primitive, durch physikalische oder chemische Schadlichkeiten hervorgerufene Form, so wird der Patient meist selbst über die Causalverhältnisse Bericht erstatten.

Der erwähnte gräuweissliche Ueberzug der Mundsenleimhaut erweist sieh bei mikroskopischer Untersuchung aus veranderten Zellen des Plattenepithels zusammengesetzt. Dieselben sind gequallen, ihren Randern fehlt die Zackung, die Keine erscheinen meist erhalten, im Zellleib sieht nan fein molecumre oder etwas grobere tranniationen. Ist ein solcher Ueberzug ausg prügt entwickelt so sind die oberflächlichsten Epithelbigen bereits abgestossen und es sind die polyedrischen Zellen des Epithels, welche in Folge der erwinnten Grunulation ihre Transpurenz verlieren. In weniger intensiven Fatlen ist die Desquamation der superfeielten platten Epithelzellen das Wesentliche, ihr Versehwinden ist die Ursache des darangesehlessenen Erscheinens der duster röthen Fatlung. Leukocyten im Epithel finden sich nur spärlich. In Fällen unt starker Schwellung erseneint der angrenzende bindegewebige Antheil der Mucosa byperäneisch und entilalt ein weiselteh seros a Exsudat.

Die ehronische Stomatitis erythematosa, die vor Allem die Bezeichnung eines Mundkatarrhs verdient, ist charakterisirt durch eine mehr oder weniger verallgemeinerte Schwellung der Mundschleimhaut, durch tiefrothe Färbung derselben und durch eine Desquamation, welche einen Theil des Epithels raubt und die Mucosa dadurch hyperästhetisch macht.

Auf dem düster-bräunlichrothen Grunde sieht man nicht selten eireumseript varieös erweiterte Gefüsschen. An besonders geschädigten Stellen blutet die Schleimhaut leicht. Am Zahnfleisch und am harten Gaumen kann man sieh durch Drücken mit dem Finger überzeugen, dass die diehter gewordene Mucosa ödematös ist. Die geschwollene Zunge ist an den Rändern mit Eindrücken versehen, welche von den Zähnen herrühren. Die Schleimdrüsen erscheinen vorspringend. Der Kranke empfindet meist Schmerzen, es besteht gesteigerte (nicht immer sehr gesteigerte) Salivation und ein deutlicher Foetor ex ore. Die Articulation ist öfter noch mehr erschwert, als bei der acuten Form. Die retromaxillaren Drüsen können anschwellen.

Dauert der Process (besonders hei alteren Individuen) lange Zeit und ist die Schleimhaut während grosserer Zeitraume eines grossen Theiles ihres Epithelüberzuges beraubt gewesen, so andert sich bisweilen das Bild. Die starke Hyperamie und die Schwellung des Papillartheiles gehen zurück. Die Farbe der Schleimhaut wird eine blässere. Die Oberfläche des Papillarkörpers glättet sich. Dies sieht man besonders an dem Zungenrücken, der so eben erscheint wie etwa sonst die Wangenschleimhaut. Die Sahvation wird geringer, ja es kann sieh im Gegentheil nun-

mehr Xerostomie geltend machen, besonders bei Mundathmung (Stomatitis sieca).

Der Verlauf des Mundkatarrhs ist zumeist kein gleichförmiger. Am Besserungen folgen meist wieder Rückfälle. Unter bestimmten causalen Bedingungen, die wir noch kennen lernen werden, gewohnen sich die Patienten an den Katarrh als ein im Wesentlichen incurables und sehr lastiges Uebel.

Macht man (im hyperämisellen, nicht atrophischen Stadium des Katarrhs) mikroskoptsche Schnitte durch die Schleindauf so kann min neben seroser Infiltration in der Mucosa und Submucosa und ueben starker toffissingection selbst zerstreufe Blutaustritte beziehungsweise zigmentinte Residuen derselben constitien. Das Bindegewebe der Schleinhauf ist zellreieher. Die acmosen Drusen sind volumineser, ihre Ausführungsgange ofter erweltert. Das Wesentische bildet auch hier die (abnlich wie bei der acuten Stomatifis sich darstedende) Epitheldesquamminen.

Im Decursus der Stomatitis catarrhalis konnen auch Ulcerationen eintreten (Stomatitis catacrhalis ulcerosa). Von diesen mögen an dieser Stelle blos die benignen, nicht durch specifische Ursachen bervorgerufenen beschrieben werden. In allen solchen Fällen wird nicht mehr ausschliesslich das Epithel abgestossen; die Tunica propria mucosae, der bindegewebige Antheil der Mucosa überhaupt ist nicht blos hyperamisch, es kommt auch durch moleculare Nekrose zu umschriebenen, nicht immer nur die oberflächlichen Partien des Bindegewebes durchsetzenden Substanzverlusten. Diese Ulcera unterscheiden sieh von anderen Geschwuren dadurch, dass sie keine specifische Ursache besitzen, von selbst zur Heilung tendiren und im Nothfalle nur einer localen Behandlung bedürfen. Das Aussehen dieser Ulcerationen ist ein sehr gleichtörmiges. Wie bei allen sonstigen, auch bei traumatisch gesetzten, Substanzverlusten bedeckt sich der Geschwürsgrund mit einer graugelblichen Lage, ähnlich einer Pseudomembran. Dieser aus weissen und rothen Blutkörperchen, aus Epithelzeilen und Mikroorganismen zusammengesetzte Detritus haftet in den ersten Tagen ziemlich fest, später lasst er sich leicht fortwischen. Im Umkreise des Geschwures findet sich ein hyperamischer Entzündungshof. Auf mikroskopischem Schnitte durch das Geschwar constatirt man sofort den Epithelverlust und die oberflachliche Destruction der Tunica propria und im Grunde und an den Randern des tieschwures zellige Intiltration; spater kommt es zur typischen Granulationsbiidung. Die Grosse der Ulcera betragt meist blos einige Millimeter und überschreitet kaum die eines Centimeters. Meist bleiben sie auch seicht und meist sind es die tiefen Bindegewebsmassen der Mucosa, welche den Grund bilden. Ihr Lieblingssuz hängt von der Ursache ab, durch welche sie hervorgernfen sind. Sie sind nicht so wie die Geschwüre der ulceromembranosen oder der Mercurialstomatitis an die Nähe der Zahne gebunden. Man findet sie am Zungenrücken, am Gaumendach, an

den Rändern der Zunge und der Wangenschleimhaut, endlich an gewissen Schleimhautbildungen um den Weisheitszahn. Häufiger als sonst bei der Stomatitis catarrhalis schwellen hier die regionären Lymphdrüsen an, ohne jedoch zu vereitern.

Die diagnostische Unterscheidung dieser benignen Ulcerationen von anderweitigen Geschwürsbildungen im Cavum buccopharyngeale muss später besprochen werden in den Abschnitten über die Mercurialgeschwüre, die Stomatitis ulceromembranosa, den Scorbut, die Tuberculose und Syphilis in der Mundhöhle etc.

Die meisten Formen des »katarrhalischen Geschwürs« neigen, fulls nicht die Ursache sie im Bestehen unterhält oder die Hygiene der Mundhöhte vernachlässigt wird, zur spontanen Vernarbung, doch gibt es hier Ausnahmen, z. B. das Dentitionsgeschwür bei Eruption des Weisheitszahnes u. A.

Auf die geschilderten Typen des Mundkatarrhs wird die folgende Darstellung oft zurückkommen müssen. Bei Abhandlung der verschiedenen ätiologischen Kategorien werden dann auch die vielen Besonderheiten Erwähnung finden, welche die abweichenden Ursachen im Bilde der Mundentzündung bewirken. (Nur die diffusen Stomatitiden bei gastrischen Störungen, bei »Anämie«, in Folge von mangelhaft hergerichteten Prothesen, während der Menstruation und Gravidität, welche keine von der vorstehenden Schilderung abweichenden Eigentumhehkeiten haben, werden in der folgenden Darstellung nicht mehr speciell berücksichtigt.)

Die Prophylaxis der Stomatitiden fällt mit der sorgfältigen Mundpflege überhaupt zusammen. Dass die Mundhygiene unter Bedingungen, welche die Entstehung von Stomatitiden begünstigen, mit womöglich noch peinlicherer Sorgfält als in der Norm gepflegt werden muss, braucht kaum speciell dargelegt zu werden.

Für die eigentliche Localbehandlung der verschiedenen Formen von Stomatitis catarrhalis kommt, nachdem womöglich der Indicatio causalis Genuge geleistet, die Reinigung des Cavum oris eventuell die Anwendung von Adstringentien in Betracht.

Zur Reinigung der Mundhöhle kommt vor Allem (ausgekochtes) Wasser von niedriger Temperatur zur Anwendung. Schon das blosse Spülen des Mundes ist hier nützlich. Zweckmässig bedient man sich aber, besonders bei Kindern und bei Fieberkranken, des kräftigen Strahles eines Leiter'schen Irrigators. Eisstückehen im acuten Stadium des Mundkatarrhs sind den Patienten gewöhnlich angenehm.

Noch immer erfreut sich, trotz der Miller'schen Arbeiten, als buccales Antisepticum gerade auch bei Stomatitis catarrhalis das Kali chloricum (in 2% iger Lösung) und das Kaliumpermanganat (in einer Concentration 1:2000) der grossten Beliebtheit. Ich habe mich aber auch hier von der Vortrefflichkeit der Behandlung mit Wasserstoffsuperoxyd (2-3% ige Losung) und mit Thymol (Mundwasser) vielfach überzeugt. Indem ich wiederholt hintereinander Kali chloricum und dann Wasserstoffsuperoxyd in chronischen Fällen von torpider Stomatitis alcerosa ordinirte, überzeugte ich mich von der entschieden besseren Wirksamkeit des letzteren. Das Thymol wende ich in Form des Miller'schen Mundwassers an:

Rp. Thymol. 0.25,
Acia. benzoic. 30.0,
Tinet. Eucal. 12.0,
Aq. dest. 750.0.
M. D. S. Mundwasser.

Das Jodoform ist als Antisepticum schon erwähnt worden. Seifert benützt für einschlägige Zwecke auch Salol:

> Rp. Salol 6.0, Spir. vin. 100.0. S. 1 Kaffeelöffel auf 1 Glas Wasser.

Von den (wenig wirksamen) Adstringentien werden vor Allem die Tincturen gebraucht, z. B. von Paschkis:

> Rp. Tinct. Myrrh. 5:0, Spir. Lavand. 95:1, Sacch. 1:0. S. 1 Theelöffel auf 1 Glas Wasser.

Natürlich wird auch die Nahrung in passender Form gereicht werden müssen.

Literatur.

Man vergleiche zunächst die oben eitirten allgemeinen Darstellungen der Mundkrankheiten.

Boennecken, Deutsche mediennsche Wochenschrift, 1894, Nr. 22. Damaschine, Traité des undadies des voies digestives, 1880. Ruault, Traite de Med. von Bouchard, T. HI, pag. 8.

Die beiden Abhandlungen über Stomatitis in. Dietionnaire pratique (Chauffard) und Dietionnaire encyclopédique (Bergeron)

a) Diffuse Stomatopharyngititiden.

1. Durch grobe mechanische Insulte und durch thermische Reize verursachte Stomatitis.

Die Verletzungen der Mundhöhle durch rein mechanische Einwirkungen treten an Häufigkeit und Bedeutung sehr zurück hinter den Verbrennungen. Die letzteren werden hervorgebracht durch Flammeneinwirkung und durch directe Berührung heisser Körper. Bei der Verbrennung durch Flammenwirkung treten meist die brennenden Körper in Mitwirkung zur Erzeugung der Verletzung. Hierher sind zu rechnen das mit Flamme explodirende Pulver, die Leucht-, Gruben- und anderen Gase, bei denen der Luftdruck auch noch gewöhnlich mechanische Wirkungen durch Quetschung, Zerreissung, Zerschmetterung neben der Verbrennung hervorruft, so dass die letztere die geringere Läsion darstellt.

Die heissen Stoffe, welche durch Berührung Verbrennung bewirken, können heisse feste Korper, heisse Flüssigkeiten und heisse Dämpfe sein. In beiden letzteren Fällen spricht man von Verbrühung. Solche Verbrühungen kommen bei Dampfkesselexplosionen vor. Auch die Unsitte, aus den über Feuer stehenden Theckesseln (England) einzuschänken, kann derlei Unglücksfälle verschulden. Selbst das zu Heilzwecken vorgenommene Einsaugen heisser Dämpfe kann Verbrühungen in der Mundhöhle verursachen. Bei Menschen, welche in der nächsten Nähe eines Brandes sich aufgehalten, hat man ebenfalls oberfächliche Verbrennungen beobachtet.

Von heissen festen Körpern sind es vor Allem heisse Speisen, welche den Mund und tiefere Abschnitte des Verdauungstractes schädigen. Selten gibt dazu das Gluheisen des Chirurgen und andere Verletzungen Verantassung.

Die Verbrennungen des Digestionsrohres durch die Einwirkung von concentrirter Säure, kaustische Alkalien etc., werden an anderer Stelle Besprechung finden.

Die durch Einwirkung heisser Körper, namentlich heisser Flussigkeiten, hervorgebrachten pathologisch-anatomischen Veränderungen bestehen in Blasenbildung an den Lippen, in ausgedehnter ödematöser
Schwellung und Röthung der Mundrachenhöhlenschleimhaut und in
fetzenartiger Ablösung der Mucosa. Es finden sich hier die drei Grade
der Verbrennung, welche an der äusseren Haut unterschieden werden,
für sich oder in Verbindung mit einander vor. Die Veränderung begrenzt sich häufig vor dem Oesophagus, während in den Respirationsorganen viel weiter in die Tiefe gehende Läsionen erzeugt werden. Den
Grund hiefür bilden die sofort nach dem Einsaugen heisser Flüssigkeit
entstehenden Würgbewegungen.

Sofort nach Einführen einer heissen Substanz entsteht im Mund und Pharynx ein heftiger Schmerz. Derselbe kann so heftig werden, dass zarte Personen, Kinder, in partielle oder allgemeine Convulsionen verfallen. Auf der Schleimhaut der Lippen, der Wangen, der Zunge und des Rachens sieht man dann Röthung. Blasenbildung, Nekrotismung in wechselndem Grade, je nach der subjectiven Widerstandsfühigkeit und der Dauer der Wirkung. Bekanntlich existirt eine Art Gewohnung an Hitzegrade, die ohne solche heftig einwirken wurden. Auf den Lippen finden sich besonders die Blasen, die Schleimhaut des Mundes und der

Pharyny erscheint stark geröthet, geschwollen, in Fetzen abgelöst. Gleich nach der Einführung der heissen Flüssigkeit kann Athmungsbehinderung und Cyanose bestehen. Der Tod kann in diesem Stadium erfolgen (Glottisodem). In Fällen mit protrahirterem Verlaufe bestehen intensive Schmerzen in der Mundrachenhöhle, eventuell auch im Ocsophagus fort. Dann folgen heftige Stomafitis, Glossitis und Pharyngitis. Die Zunge kann zu einer unförmigen Masse anschwellen und das Kauen unmöglich machen. Das Zapfehen erreicht mehr als das Dreitache seines gewöhnlichen Volumen, und wird mit der intumescirten Zunge ein öfter absolutes Respirationshinderniss. Es besteht starker Durst, die Einfahr von Flüssigkeiten erzeugt hestige Schmerzen. Es kann jetzt Collaps eintreten: selbst dann, wenn die Dyspnoe zurfickgegangen! Solche schwere Erscheinungen bis zum Exitus letalis können erfolgen, auch wenn die Veränderung der Mundrachenhöhle über intensive Rothung nicht hinausgeht (bei Kindern). Besteht aber das Leben über dieses Studium hinaus fort, kommt es zu localen und aligemeinen Reactionserscheinungen. Es tritt Fieber ein. Die Blasen vertrocknen und hinterlassen superficielle Geschwüre. Die nekrotische Macosa stösst sich durch demarkirende Entzündung in (kleinen) Fetzen ab, die Zunge wird kleiner. Im weiterfolgenden Decursus verkleinern sich die Geschwüre, schliesslich kommt 🦝 zur Vernarbung, eventuell mit ausgepragter narbiger Deformation. Auch im Spätstadiam kann durch eingetretene Complication (Pneumonie etc.) der Exitus erfolgen.

Die Diagnose der Verbrennungen ist in der Regel eine leichte. da bereits die Anamnese die Aufklärung bringt. Auch wenn directe Angaben fehlen, sind Irrungen leicht auszuschliessen. Die Prognose hängt von der Hettigkeit der Einwirkung der verbrennenden Substanzen ab (Hitzegrad, Dauer der Einwirkung, individuelle Verhältnisse).

In der Regel kommt es sofort nach Einführung von Verbrennung bewirkenden Stoffen zu (reflectorischem) Erbrechen. Das ist eine von der Natur dargebotene, einer Therapie gleichwirkende Unterstützung. Sind nicht andere Mittel sofort zur Hand, lasst man grossere Mengen Wasser trinken. Gegen heftige Schmerzen verordne man Eispillen. Eine Morphiuminjection wird eine Wohlthat sein. Das drohende Glottisödem ist besonders zu beachten. Bei Collaps sind die Excitantien zu verwerthen. Zur Zeit der Abstossung der Schorfe in der Mundhöhle lasse man mit antiseptischem Wasser das Cavum buccopharyngeale spülen. Bei Blutungen abermals Eispillen. Die ulcerirenden Stellen konnen, wenn die Schmerzen besonders intensiv werden, mit Cocainlosung gepinselt werden.

Literatur.

Bryant, Guy's Hosp, Rep. 1860, Vol. VI, pag 3 trriffith, Med Times, 1860

Liman, Cusper's Handbuch von Liman, 8. Aufl. 8, 269 u 272.
Schjerning, Eulenburg's Vierteljahrsschrift, N. F., 41.
Sprij, eit. bei Erchhorst, Spec. Path. Bd. II, S. 78
Sonnenburg, Deutsche Chir. Lief 14.
Taylor, eit. in Allgemeine Giftlehre von v. Hasselt (Henkel) 1862, S. 431.
Thiele, Veröffentlichungen des Mil.-Samitatswesens, Berlin 1893, Heft 6.
Thissen, Journal für Kinderkrankheiten, 1867, Bd. XLVIII.

2. Vorwiegend gewerbliche Affectionen der Mundrachenhöhle unter dem (mechanischem) Einflusse gewisser Staubarten.

Das vorliegende Material über die Gewerbekrankheiten der Mundrachenhöhle haben Jurasz und Seifert sorgfältig gesichtet. Die folgenden kurzen Bemerkungen (in welchen auf die chronischen Rachenkatarrhe keine specielle Rücksicht genommen wird) knüpfen an diese Darstellungen an.

Villaget theilt die Staubarten ein in an sich nicht verletzenden, nur durch massenhafte Einathmung schadlich wirkenden Staub, an sich wenig verletzenden und in Stanb, welcher die Gewebe durch scharfe, spitzige, eckige Partikel schadigt, Unter den sonst gegen das lebende tiewebe sich indifferent verhaltenden Staubarten wirkt der Krappstaule nur insoferne auf die Arbeiter ein, als in Folge reichheben Schluckens desselben Zähne und Mundhöhle intensiv gerothet werden sonst aber normal bleiben. Unter den vegetabilischen Staubsorten, welche nur in geringem Grade retzend wirken, ist es der reichlich eingesthmete Baumwollen stanb (Grobspinnereien), welcher nicht blos dem Arbeiter bald nach Eintritt in die Arbeit ein starkes Kitzelgetuhl im Halse verursacht, sondern wohl auch das Entstehen acuter Entzundungen der Tonsillen, des weichen Gaumens und der Rachenwand (mit) veranlasst. Beim Sogtiren der Hadern konnen nicht nur andere Infecte erzeugt, sondern auch das Zustandekennnen von gutattigen und malignen Katarrhen der Nasen-, Mund- und Rachenschleimhaut begunstigt werden. Seifert verweist auf die beim Hopfenpflincken anstretenden einschbigigen Erkrankungen eine nicht geringe Anzahl (1) von mit dieser Arbeit beschäftigten Kindern und Erwachsenen feiden an acuten Entzundungen ·ler Nase, des Rachens und der Mundhöhle. Insbesonders hat Seitert häufig neben Stomatitis eine ekzematose Entzundung der Lippen beobachtet. Obwahl ich selbst viele Jahre in Bohmen (Saaz) Hopfen mit gepfliekt habe, sah ich dergleichen nie. Der Kahlenstaub (Kohlentrager, Heizer etc.) mucht, wenn er dauernd und dicht die Nase und die Rachenhonie erfullt, daselbst chronisch-hyperplastische Processe. Von den in jeder (hall wegs erheblichen) Quentität verletzenden Staubarten ist zunschst der k elkstaub für Nose und Mundrachenhohle gefährlich. Beim Pulverisiren und Sieben des Kalkes, bei der Chlorka ktabrication, bildet sich, wenn der sehr feine Staub in Mond and Rachen groungt, eine schmerzhafte Angina faueinm aus, welche durch 1 obergreifen auf die Tula Eustachn vorübergehende Taubheit verursachen kann, In Papiertaberken, in denen die Absaugung des Staubes nur mangelhaft geschieht, erkranken die Arbeiter ofter an Angmen. Von metallischen Staubarten ist der Kupterstuck, such in Form von Salzen, orechanisch nicht sehr schadlich. Einen gefürbten Saum am Zahnfleisch findet man hier nicht regelmässig, er ist haufig ohne jedoch so durakteristisch zu sein, wie der Bleisimm. Die Farbe des Kuptersaumes ist wechselnd, mancianal (bei jungeren Arbeitern) ist er purpurroth, manchual braungrün (vom oxydirten Metall). Reizender wirkt der Grituspanstaub. Frische Arbeiter bekommen unter Anderem neute Anginen, später wird aber die Beschäftigung gat erfragen.

(Die chemisch wirkenden Staubarten finden an anderer Stelle ihre Besprechung.)

Literatur.

Enlenberg, Handbuch der Gewerbehygiene, 1876.

Frommert, Zeuschrift für biffentl. Gesundheitspflege. Bd. XXIII.

Jurasz, Krankheiten der oberen Luftwege. 1891. Internat. Centralblatt für Larvngologie. Bd. X. S. 324.

Schuler und Burckhardt, Krankheiten in der chemischen Industrie in Aarau, 1889.

Seifert, Gewerbekrankheiten der Mundrachenhöhle, Jena 1895.

Vernois, Annales d'hyg. 1858, 2, Sér. Bd. IX.

Villaret, Handbuch der prakt. Gewerbehagiene, Lief, 1.

E. Winekler, Gewerbekrankheiten der oberen Luftwege, Halle 1896

Erkrankungen der Mundrachenhöhle durch vorwiegend toxisch wirkende Schüdlichkeiten.

tiewerbliche, medicamentose, zufällige etc. Vergiftungen.

3. (Chronische) Phosphorintoxication.

Der chronischen Phosphorvergiftung sind — auch heutzutage noch — in den Phosphor Zundhölzehentabriken besonders die mit Herstellung der Zundmasse und mit dem Eint uichen der Holzer beschättigten Arbeiter ausgesetzt. In der ersten Zeit dieser Beschättigung fühlt sieh erfahrungsgemäss der Arbeiter ganz wohl. Dann (nach Wochen oder aber auch erst usen Jahren) stellt sich meist Neigung zu Schnapfen ein und der Patient wird, erst zeitweise, dann bald sichr häufig von Zahnsebmerzen belistigt. Diese Schmerzen betallen cariose, aber auch anscheinend gesunde Zahne,

Die Phosphornekrose, welche sich über den ganzen Unterkiefer oder einen oder beide Oberkiefer erstrecken kann, nimmt stets von defecteren Zahnen, beziehungsweise von Extractionswunden oder sonstigen Wunden am Kiefer ihren Ursprung. Es entsteht zuerst eine Periodontitus, welche, wie gewöhnlich, von einer anfangs nur geringfügigen Osteomyelitis begleitet ist. Die Osteomyelitis bleibt aber nicht auf oberflächliche Partien beschränkt, sondern ergreift allmälig das Mark im weiten Umtange, welches dabei vereitert.

Die Erkrankung leitet sich dadurch ein, dass die schon vorhandenen Schmerzen nicht mehr blos die Zähne einnehmen, sondern sich über die ganze Ober- und Unterkieferhälfte verbreiten, manchmal sogar über Gesicht und Hals ausstrahlen. Die Halslymphdrüsen schwellen an und werden schmerzhaft Das den betreffenden Zahn ungebende Zahntleisch röthet sich: die Wange nimmt an der Schwellung theil und wird hart, gespannt. Das Zahnfleisch bleibt meist weich, elastisch, besonders um Oberkiefer; am Unterkiefer bildet sich nicht selten entsprechend der

Stelle des erkrankten Zahnes eine Phlegmone, ein Abscess, der autbricht und nach Entleerung eines schlechten Eiters sich in ein Geschwurumwandelt. Dann werden die Zähne der leidenden Hälfte, mögen sie ursprünglich schon cariös gewesen sein oder nicht, locker und lassen sich leicht entfernen (fallen selbst aus). Am Zahnfleisch bilden steh weitere Abscesse, dasselbe verliert die rothe Farbe und wird livel, erscheint an vielen Stellen unterminirt, der Elter bricht wie durch ein Sieb hervor, und die untersuchende Sonde dringt durch die Oeffnungen auf cariosen Knochen. Inzwischen ist auch die Wange vereitert und durch die Abscessoffnung dringt die Sonde ebentalls bis auf den Knochen. Das Gewebe des Zahnfleisches, allmälig völlig aufgelöst, flottirt mit den Resten des Periosts in der Jauche. Die von Weichtheilen entblossten Alveolarfortsätze treten zutage und ragen in die Mundhohle hinein. Die Schleimhaut der Wange, die Muskeln derselben, die Parotis, der Pharytix. die Nase können ebenfalls ergriffen werden und gangränöser Zerstorung anheimfallen.

Auf welche Weise der Phosphor diese Erkrankung der Kiefer herbeifahrt, worlange Zeit Gegenstand lebhafter Discussion. Lovinser glaubte, dass die Nekrose nurder Ausdruck eines im Organismus verhandenen Allgemeinleidens sei. Weg ner glaubte auf Grund von Versuchen, dass eine directe Einwirkung der Phosphordampte auf da-Kiefer, an welchen das Periost durch Abtrennung der Muensa freigelegt worden, U-Erkrankung durch locate Reize verursacht.

Die Erfahrung lehrt, dass die Anwesenheit cariöser Zähne die Kieferaffectionen sehr begünstigt. Kinder erkranken besonders leicht. Schwangerschaft ist gleichfalls ein disponirendes Moment. Gesunde, krättige Leute sind refractärer.

Die Verwendung des gelben Phosphors zur Zündhölzehenfabrication sollte überhaupt verboten und diese Fabrication überhaupt monopolisirt werden. Es ist hier aber nicht ausser Acht zu lassen, dass auch der amorphe Phosphor nicht ungiftig ist. Häufiger Arbeiterwechsel, Reinlichkeit. Verbot des Esseus im Arbeitsraum, Desinfection der Mundhöhle gelten als wichtige prophylaktische Massregein. Wird im Stadium der Zahnschmerzen. im Stadium der Parulis und selbst der beginnenden Periostitis die Beschäftigung verlassen und tritt zweckmässige Behandlung ein, kann der Process zum Stillstand gebracht werden, ohne dass es zur Nekrose kommt. Ist cinmal das Knochenmark ergriffen, kann die Nekrose nicht mehr aufgehalten werden. Im Stadium der Parulis muss durch ausgielige Spaltung des Zahnfleisches für die freie Entleerung des Eiters und tur die energische Desinfection der Eiterhöhle (mit Wasserstoffsuperoxyd) gesorgt werden. Auch den innerlichen Gebrauch des Jodnatrium hat man in dieser Krankheitsperiode empfohlen. Die Wirksamkeit dieses Mutols ist aber zweitelhaft. Nach eingetretener Nekrose ist nur entsprechendes grossere's chirurgisches Eingreifen am Platze.

Literatur.

Billroth, Zuricher Klinik, Berlin 1869, v. Campenhout, La Clinique, 1892, Nr. 14 Jost, Beitr, zur klin. Chir. Bd. XII, I. Lauenstein, Deutsche med, Wochenschrift 1888, Nr. 28, Lorinser, Jahrbucher, 1845, BJ. LI. S. 257, Vaumann, Dissert, Munchen 1892 Schwinghoff, Dissert, Wurzburg 1893, Seifert, Gewerbekrankheiten der Mundrachenhöhle, Jena 1895, Weingarten, Physikal, med. Gesellschaft, Warzburg 1888, Wegner, Virelow's Archiv, 1872, Ild. LV.

4. Die mercurielle Stomatitis.

Ursache dieser Entzündung ist die Resorption von Quecksilber (Quecksilberverbindungen), zumeist in grosser Menge. Es sind gewöhnlich die intensiveren Fälle der Quecksilbervergiftungen, welche die charakteristischen Mundaffectionen herbeiführen. Die Stomatitis ist dann häufig das er ste in die Augen fallende Symptom der allgemeinen Quecksilberwirkung.

Die toxische Wirkung des Quecksilbers kommt zu Stande sowohl durch die Einwirkung des remen Metalls und seiner Dampfe als durch Einführung seiner Verbindungen. Die Resorption erfolgt bekanntlich vom Darmtractus, von der Haut und den Lungen her.

Alle Arbeiter, welche sich mit Quecksilber zu beschättigen laben, sind der tiefahr der Vergiftung ausgesetzt. Weit weniger erscheinen hiebei die unt dem Fördern ehr Erze beschättigten Leide gefährdet, als diejenigen, welche die Erze verhutten. Die wichtigste Ursache der haufigen Erkrankungen ist der langere Aufenthalt in den Hüften, we ber dem Gewinnungsverfahren Querksilber in Dampfforer frei wird. Auch ber der S. Bergewinning aus Erzen, welche mit Quecksilber behandelt werden, konnen Quecksilbervergittungen entstehen. Ferner sind von der Intexication bedreht die Beutler, und von trewerbetreibenden die Vergolder, Versulberer, Gürtler, Bronzearbeiter, Verfertiger physikalischer Instrumente, Apotheker, Spiegelbeleger und die Arbeiter in den Etablissements zur Herstellung der elektrischen Glüngungen. Bei Filzarbeitern und Hutmachern kommt salpebersaures Queeksilberavyd in Betracht Queeksilberehlorid ist in gewerblisher Beziehung weniger belangvoll. Die charakteristische Vergittingserscheinung ist hier hauptsüchlich die Stonortitis niereurialis. Augina mercurialis kann hinzutroten. Ion schwereren allgemeinen Vergiftungen durch Quecksiber begegnet man im tiewerhebetriebe nur selten. Settert ninant an, dass ausser dem Emflusse des Metalles tuch andere Momente atiologisch in Betracht kommen massen. Von Arbeitern, die unter denselben Bedingungen thatig zu sein seheinen, erkranken nämlich eitige frührt. ande. spater, einzelne bleiten zanz verschont. Die Erscheinungen der Stomatitis stellen son terner bei einem Then der Arbeiter schon nach wenigen Tagen, bei underen erst nach Wochen oder Minaten ein. Das weihliche tieschlecht eiseheint hier ceteris parillus gefahrdeter, Schlecht genahrte, schwachliche Personen erkranken begliter. Bestehen von constitutionellen Krankbeiten steigert die Intexwatensgelahr. Unsauberkeit beschleinigt den Ausbruch der Affectionen. Tabakszoniss, Läsionen der Schlein hant wirken unter-~tutzend

Medicamentöse Quecksilbervergiftungen werden relativ am häufigsten verursacht durch Calomel, durch Sublimat und durch metallisches Quecksilber. Medicamentöse Fumigationen spielen bier keine Rolle mehr.

Einstnals (Fracastor, Sydenham) hielt man die Salivation bei der Quecksilbertherupie für eine wünschenswerthe Erscheinung, weil man sich dem Glauben hingab, dass zugleich mit dem Speicher auch die schlechten Sufte der Krinkheit selbst aus dem Organismus entfernt werden. So gewann die merenrielle Stomatitis im 16. Jahrhundert eine erschreckende Ausdehnung, worüber min sieh in der bei A Lanz wiederzegebenen Beschreibung Hutten's ein Urtheil bilden kann. Die damalise Therapie verwandelte nicht selten fast die ganze Mundholde in ein einziges tieseliwier, als Pradilectionsstellen bezeichnen jedoch auch schon die Aerzte jener Zeit die Macosa der Wangen, der Lippen, der Zunge, des Rachens. Nach Vernarbung der Geschwurblieb nicht selten Unbeweglichkeit des Unterkiefers zurück. Noch zu Anfang dieses Jahrlamderts sah 8 Cooper in London (St. Bartholomaus-Hospital) Syphilitiker smit ans dem Munde hervorstehenden, geschwurigen Zungen, wober der Speichel in Stronon floss und die Mundschleimhaut die Erscheinungen heftigster Entzündung bots. Da ierud trug den Sieg über die Sulivationsmethode erst Ricord davon. Er sprach es (um 1839) entschieden aus, dass die Salavation bei Behandlung der Syphalis Schaden bringt und dass man sie daher nach Moglichkeit vermeiden muss. Derselbe ist es auch, welcher die Bezeichnung Ptyalismus mercurialis, als eines blossen Symptoms der Affection, verworfen und den Namen Stomatitis mercurialis eingeführt hat.

Die Fälle von individueller Idiosynkrasie und ganz geringfügige Reactionen ausgenommen, gelingt es fast immer, die Entwicklung der Salivation zu verhindern. In der Klinik bekommt man thatsächlich bei der vorsichtigen Behandlung mit Einreibungen die Stomatitis fast blos in Ausnahmsfällen zu sehen. Oefter wird sich dieselbe wohl in der Privatpraxis ereignen. Eine relativ viel häufigere Ursache der Intoxication stellt die Calomeltherapie (Purgirmethode, Hydropsbehandlung) dar. Bei jungen Chirurgen kann man aber bisweilen auch als Folge von radicaler Sublimatantisepsis mercurielle Stomatitis beobachten. Die hypodermatische Quecksilbertherapie hat toxische Wirkungen wohl zumeist in anderer Richtung, aber doch auch Stomatitis im Gefolge. Alles in Allem kommt die medicamentöse Stomatitis mercurialis wohl immer noch häufiger vor, als wünschenswerth ist.

Als Momente, welche die Entwicklung der medicamentösen mercuriellen Stomatitis zu begünstigen geeignet sind, wurden angeführt: Kälte, Feuchtigkeit. Unsauberkeit, Lymphatismus, Tuberculose, Stauungskrankheiten (Herzfehler mit Stauungsharn), Nierenaffectionen. Obstipation, Schwangerschaft, Erkrankungen des Zahnfleisches und der Zähne. Zahnsteinbelag. Entwicklung des Weisheitszahnes. Bei kleinen Kindern, welche noch keine Zähne haben, kommt die Stomatitis und Salivation fast gar nicht zur Beobachtung; dasselbe gilt für Greise, denen die Zähne ausgefällen sind. Das Leberstehen einer Quecksilberstomatitis begünstigt nachfolgende neue Erkrankungen. In gewissen febrilen Erkrankungen, z. B. im Puerperalinfect kommt die Salivation nur schwer zu Stande.

ak ak

Die Stomatitis mereurialis gestattet mehrere Untertheilungen, allerdings von ungleicher Wichtigkeit.

So wird eine Stomatitis mercurialis praccox (der Disponirten), welche nach autfallend kleinen Dosen von Hg-Praparaten oder sehon nach ein- bis zweimaliger Einwirkung zu Stande kommt, der Stomatitis mercurialis tardiva gegenübergestellt. Sechs Monate, ja sogar ein Jahr (?) nach Beendigung der Quecksilbereur ist die Entwicklung von (Mercurial-)Stoumtitis beobachtet worden. Hinsichtlich des Vorkommens eines mercurtellen Speichelflusses ohne begleitende Stoumtitis ist es schwer die Angaben und Beobschtungen der verschiedenen Autoren zu vereinigen. Fournter behauptet. dass die Salivation memals das Primäre ist, Gleich denjenigen ten verschiedenen anderen Mundaffectionen entzundlichen Charakters, bilde sie auch blos eine reffectorische Erschemung. Auf Grand eigener Erfahrungen muss ich aber Kussmaul, Gubler. Mauriae, Bockhart, Kaposi, Nothnagel, Streffer zustimmen dass em selbststandiger, durch Atrophie beeinflusebarer Ptyalismus mercurialis (umnittelbare Emwirkung auf die Nerven der Speicheldrusen) existirt. Längere Zeit (drei Monate) nach Beendigung einer Hg-Behandlung (Einreibungen) beobachtete ich Speichelfluss (beinahe 11 Speichel pro Tag), der nicht mit einer ersichtlichen Schleunhautaffection in der Mundhohle vergesellschaftet war. Eine anderweitige Ursache für die Sulivation war nicht zu finden, Gewiss aber bilden die Falle entzegengesetzter Art die Regel. Es ist ferner insbesondere A. Fournier gewesen, welcher auf die Hanfigkeit der partiellen meieurzellen Zahnfleischentzündungen hingewiesen hat. Er stellt funt Haupttysen derselben auf: 1. Eine Entzundung, die sich am Halse der unteren medialen Schneidezuhne (and zwar fast immer auf die vordere Partie des Zahnfleisches) localisirt: 2. eine die Umgebung cariöser Zähne (Wurzeln), d. h. bereits chronisch-entzundlich gelockertes Zahnfleisch betreffend 3. eine solche, die sieh an der Wangenschleimh int entsprechend dem letzten unteren Mahlzahn etablirt; 4. die Blosslegung des letzten Mahlzahnes-Letztere ist besonders bäufig. Die Schleunhautfalte, die sich binten au tetzten unteren Mahlzahn anlegt, lost sich als und bildet einen kleinen excorrirten Zaplen. Von dieser unbedeutenden Veranderung aus verbreitet sieh meht selten die Stomatitis aut die ganze Mundhohle. Die Veranderung des Zahnfleisches hinter dem letzten Mahlzahn ist oft nor einseitig (sie soll dann auf der Seite beginnen, auf welcher Patient gewohnlich schläft). Als einen funften Typus bezeichnet Fourmier die halbseitige Stomatitis, wober nur die rechte oder linke Mundhaltte entzundet, beziehungsweise exploriit erscheint. (Auch hier bildet die Gewehnheit des Patienten, auf einer Seite zu senlalen. die Ursache), tinnz ausnammsweise (eine zuerst von Kussmaul beschriebene sochste partielle Form) beschrankt siels der Process auf die hinterste Partie der Mundkohle, den weichen Gannen und die Mandeln. Unter der Bezeichnung sheudisirte Pharynxhydrargyroses sind nonerdings Veranderungen beschrieben worden, welche als fruhzertiges Symptom von Quecksilberverzittung angesenen wurden. Diese Pharynxbydraigyrose beginnt dieht unterhalb der Papillae eireunwallatae auf und zwisehen den Schlemhautknotchen, welche durch die Schlein- und Balgdrusen der Zungenwarzel gebildet werden. Von hier kann sie herabsteigen his zu den Fossac glossepiglott, und auf die Phe't pharyngoepiglott, digegen markart sie sielt selten auf der binteren Rachenwand. Die Affection zeigt sieh in Form von herdweise grappirten schneeweissen Auflagerungen von etwa 1em Untang, die auf eineumscript gerotheter

Umgebung autsitzen. Nich Aussetzen der Schmierenr verschwinden die Plaques. (Schafungeher. Sommerbrodt). In der Regel über breitet sich, jedenfalls nach einer gewissen Zeit, die Entzundung über die ganze Munnhöhle oder doch den grossten Theil derselben aus. Auch bei der allgemeinen Stomanis mereumalis zeigen bemerkenswerther Weise die Mereuralgeschwüre gewisse Localisationen, unter denen Wangen und besonders Zahnfleisch weitens obenanstellen. Die allgemeinen Formen der mercuriellen Stomatius werden weiters einerseits nach der Heftigkeit (den Typus communis bildet die geschwarige Form), undererseits nach dem Decursus eingetheilt. In letzterem Betracht spricht man von sacutens (den gewehnlichen), peracuten, ehronisehen und specialistiendens Mercurialstomatitiden.

Die Beschreibung der Symptome geht am besten von der häufigsten. sogenannten acuten, mit Nekrose (Geschwürsbildung) und Speichelfluss verschiedener Intensität einhergehenden Form (innerer Gebrauch von Calomel, Einreibungen) aus (Stomatitis mercurialis necroticans). Fast immer entwickelt sich dieselbe mit einer gewissen Langsamkeit und besitzt eine Art von Prodromalperiode. Die wichtigsten Zeichen derselben sind (blos einige Tage andauernder) Metallgeschmack, Mundtrockenheit und Kriebeln im Zahnfleischsaume. Die charakteristischen Symptome in der folgenden (etwas willkürlich auf 4-5 Tage zu schätzenden) . Anfaugs-«(Uebergangs-)Periode bilden Schwellung, weissgraue Plaques, Salivationen. Zuerst ist die geschwollene Schleimhaut dunkelroth, doch wird diese Färbung mit der Alteration des Epithels, während die Schwellung noch weiter zunummt, weniger intensiv. Im Beginne wird vor Allem Schwellung des Zahnfleisches beobachtet; fast immer erkrankt der Unterkiefer dabei in erster Linie, die Gingiva des Oberkiefers wird erst im weiteren Verlaufe afficirt. Die Gingivitis beginnt am häufigsten an demtenigen Abschnitte des Zahnfleisches, welcher die Schneide- und Eckzähne umgibt. Vielleicht ebenso häufig füngt die Stomatitis mit einer Zahnfleischaffection hinter den letzten unteren Mahlzähnen an. Dann schwillt die innere Flüche der Wangen. Diese bildet sehr häufig entsprechend dem Raum zwischen beiden Kiefern geradezu eine gegen die Mundhöhle vorspringende Leiste, in deren Bereich schon in der Norm durch die mechanische Lasion beim Kauen theilweise die obersten Epithellagen verloren gehen, was sich besonders nach den Mahlzeiten durch geringeren Gianz und Rauhheit dieser Partien im Vergleich zur übrigen spiegelglatten und glänzenden Schleimhaut zu erkennen gibt. Noch eine andere Stelle der Mundschleimhant ist schon normaler Weise wegen ihrer anatomischen Besonderheiten einer mechanischen Schädigung des Epithels unterworfen, nämlich das die Weisheitszähne des Unterkiefers umgebende Zahntleisch. Ist der Weisheitszahn noch nicht zum Durchbruch gekommen und noch mit Zahntleisch bedeckt, wird dieses bei den Kaubewegungen leicht lädirt. Aber auch nach Beendigung seines Durchbruches (20. bis 30. Lebensjahr) bleibt der untere Weisheitszahn

ofter an der hinteren Fläche von Zahnfleisch bedeckt und auch diese Schleimhautpartie ist beim Kauen gefährdet. An diesen beiden Stellen ist es nun anch, wo die ulcerose Quecksilberstomatitis einsetzt. Hier bildet, ebenso wie am Zahnfleischrande und an den Rändern der Zunge, zuerst das alterirte Epithel zahlreiche, wenig festhaftende, granweisse Plaques. Die Quantitat des secernirten Speichels steigt schon um diese Zeit, mogen die Speicheldrüsen bereits geschwollen sein oder nicht, auf 2-3 L In dem nun folgenden Hohestadium der Mercurialstomatitis, dessen Charakteristicum die Geschwurbildung und ein charakteristischer (iestank aus der Mundhohle bilden, hat sich die (theilweise ödematöse) Schwellung vom Zahnfleisch auf Wangen, Lippen, Zunge und weichen Gnumen verbreitet. Das verdickte, sehr leicht blutende, tiefrothe, beziehungsweise mit grauem Belage versehene Zahnfleisch steigt an den Zahnen hinauf und lässt sie kürzer erscheinen. Die subjective Empfindung. als ob die Zähne länger geworden seiens, ist von geringer Bedentung. Wichtiger ist, dass dieselben schmerzhaft, grau verfärbt und wackelig werden; sie können selbst ausfallen (Periodontitis). Der Durchbruch des Weisheitszahnes steigert Entzündung und Salivation. Die in die Schwelburg einbezogenen Lippen und Wangen sind sehwer beweglich. Die Zunge schwillt gleichfalls in beträchtlichem Masse an (Glossitis oedematosa). Sie findet ofter in der Mundhöhle keinen Platz mehr. Auch auf die Tubae Eustuchii kann die Schwellung fortschreiten und so das tieher geschwacht werden. Dabei steigert sich noch die Salivation bis auf 4 and 54 Speichel pro Tag, und bei keiner anderen Stomatitis errreicht die Sialorrhoe ähnliche Grade. Oft verzichtet der Kranke darauf, das zähe Secret von Zeit zu Zeit auszuspucken und lässt es continuirlich ablanten. Der Speichel wird fadenziehend (mucinreich), eiweisshaltig, zeigt sich manchmal von glasartigem, manchmal wieder von milchähntichem oder von gelblichem und rothlichem (blutigem) Aussehen. Oft enthäit der Speichel Quecksilber. Der ganz eigenthämliche Geruch ist zunächst kein gangränöser: er wird unerträglich, wenn sich der Gestank der in der Mundhöhle zersetzten Entzündungsproducte hipzugesellt. Die echten, in typisch-mittelschweren Formen blos feuchten, grauweissen Ulcera, welche diesem Hohenstadium der Stomatitis mercurialis angehoren, entwickeln sich an den früher schon genannten Regionen der Wangenschleimhaut, an der gingivoalveolaren Falte des letzten Molarzahnes, an den Rändern der Zunge (Lingua crenata), am Zahnfleisch. an den Lippen, überhaupt an Stellen, welche einem Druck durch die Zahne exponert sind, seltener am Gaumensegel und an den Mandeln, im Pharvax. am harten Gaumen, am Boden der Mundhöhle und am Zungenbandehen.

Um eine ann die ind. Verstellung von der relativen Häufigkeit der Erkrankung der verselnsdenen Abselanite der Mundholde zu gewannen, betracate nan die nachstehende Tibelle von Lanz welcher bei in einem gewissen Zeitraume gesammelten Füllen bestimmt hat, wie oft Mercurialgeselwure an den Wangen (allem oder nat Zahnfleischaffection) zu berbachten waren, und wie oft das Zahnfleisen von dem letzten unteren Mahizahn (für sieh allein oder mit Erkrankung anderer Zahnfleisch partien und mit Geschwuren der Wange) übernet gewesen, und endlich wie hanfig sieh eine Quecksilberaffection anderer Zahnfleischpartien (einzeln oder in Verbindung mit den oben erwähnten Formen) vorland.

Anzahl der mit Quseksilber Behandelten	Ulceration des Zahn- flessches am letzten Mahlzahn	Wangen geschwüse	Gingivitis anderer Partieu
86 Frauen	. $26 \ (= 30.2^{\circ}, _{0})$	21 (= 24° _e)	50 (=x 58°, a)
76 Mannet	. 10 (= 13·10 0)	2 (- 2:60)	44 (= 57·8° a)
Im Ganzen 162 Personen	36 (= 22.20,)	$23 \ (= 14 \cdot 2^{\circ})_{\circ})$	94 (= 589 4)

Während also Gingivitis etwas hanfiger als in der Hitfte aller Fälle zur Beobachtung kommt, wird eine Ulceration des Zichnfleisenes an den Mahlzähnen (Zäjdehen hinter dem letzten unteren Mahlzahn. Zahnfleisehpartie, welche die Weisheitszahne bedeekt) nur in etwa 1,5, die Gescowire an den Wangen blos in 1 - aller Falle constatirt, Gingivitis ist bei Männern obense hanfig wie bei Frauen, Dagegen sind Zahnfleischgeschwure an den Mahlzahnen und Wangengeschwüre bei Weibern viel haufiger. (Ursache, Grosse Haufigkeit der Leukoplikia boeedis bei den Mannern') Unter 44 Fällen, welche Manuer betraten, entwekelte sich die Gingivits 18mal an Sennerdeund Eekzahnen des Unterkiefers (17mal war die Labiale Partie erkrankt). Snad gleichzeitig an Schneide, und Eckzähnen des Ober- und des Unterkiefers und fürst entsprochend den Schneide- und Eckzaanen des Oberkiefers. In der Scala der Haufigkeit folgt weiter das Zahnfleisch der letzteren unteren Mablzahne, welches in zwei Fallen zuerst erkrankte. Unter 50 Fallen von Gingwitts bei Weibern entsprechend den Schmideund Eckzahnen begann dieselbe 16mal zuerst am Unterkiefer (vordere Parti), und en 6 Führen gleichzeitig am Ober- und Unterkießer. Ding begann die Gingivitis in der Umgebung earloser Zähne (Wurzeln), 4mal in der Gegend der letzten unteren Molaten, Bei den Mannern beginnt also die Ginzivitis entsprechend den Schneide, und Eckzähnen in mehr als 4p., bei den Weibern in nicht als der Haltte der Besessehtungen.

Nach Abstossung des nekrotisch gewordenen Epithels liegt ein feuchter Substanzverlust mit grauweissem Belag zutage. Uebergreift die Ulceration auf die Submucosa, bildet diese als ähnlich gefärbter Belag den Geschwürsgrund. Der wenig über letzteren hervorragende Rand ist unregelmässig und von einem schmalen rothen Entzündungshof umgeben. Die abgestossenen Schleimhautfetzen des Geschwürsgrundes haften fest an dem darunter befindlichen Gewebe.

Die Geschwüre wachsen rasch, aber doch mehr in die Breite, als in die Tiefe, fliessen theilweise zusammen, bekommen ein gelblich speckiges Aussehen, doch heilen sie meist schnell mit Hinterlassung tlacher, weisser Narben, die sich zuletzt ganz verlieren können. Am Zahnfleisch hält sich die Ulceration streng an den Rand, so dass die Zahne vollständig von marginalen Geschwüren umsäumt werden. Das Wackeligwerden der Zahne beweist, dass der Process auch in die Zahnhöhle eindringt. Nicht selten schwellen die Speicheldrüsen (besonders die Parotiden), sowie die regionären (cervicalen) Lymphknoten und das

sie umgebende Zellgewebe an. Dieses Hohenstadium braucht auch nur wenige (fünf) Tage zu dauern. Bei fehlender Pflege (Behandlung) kann es sich allerdings auch, und zwar auf längere Zeit hin, verlängern. Im günstigen Falle folgt die dritte Periode, in der sich alle erwähnten Symptome schrittweise zurückbilden. Die Salivation vermindert sich zuerst, dann die Schwellung, endlich Röthung und Gestank. Die Zahne bleiben noch eine gewisse Zeit hindurch wackelig.

Während der Krankheit sind die Functionen der Mundhöhle beeinträchtigt, wenn nicht unmöglich gemacht. Das Kauen wird erschwert,
nicht blos wegen der Lockerung der Zähne, sondern auch wegen eines
im Niveau der Articulatio temporomaxillaris sitzenden Schmerzes. Dasselbe gilt vom Schlingen und vom Articuliren, wegen der Schwellung
der Theile, besonders der Zunge. Die Geschmacksempfindung wird mehr
oder weniger aufgehoben.

Allgemeine Erscheinungen anlangend, darf der Einfluss der Intoxication auf den ganzen Darmtractus hervorgehoben werden. Parallel mit den buccalen Symptomen verlaufen oft Obstipation oder Diarrhöe. Auch Ikterus wird beobachtet. Nicht selten findet sich ferner Albuminurie von wechselnder Dauer und Intensität (Wirkung des Giftes auf die Nieren?). Mässig hohes Fieber (von nicht typischer Beschaffenheit) ist nicht selten.

Bei den leichteren Formen der diffusen Stomatitis (Stomatitis mercurialis simplex), wie wir ihnen z. B. in gewissen Fällen von professionellem Mercurialismus begegnen, erscheinen die Mundschleimhaut, das Zahnsteisch, das Gaumensegel und die Mandeln geröthet und geschwollen. Die Gingiva blutet nicht so leicht, wie bei der nekrotisirenden Form. Die Entzündung ergreift vor Allem die Theile des Zahnsteisches, wo Zahnsteinablagerung beobachtet wird oder die Mundpartien, welche beim Kaunet wenig betheiligt scheinen. Die Speicheldrüsen schwellen mitunter an. Die Salivation kann verschieden stark sein; sie kann sogar tehlen. Die Zähne sind schmerzhaft. Auch in Fällen von professionellem Mercurialismus kann naturlich die Stomatitis höhere Entwicklungsgrade erreichen.

Die schwere Form der Mercurialstomatitis bildet nun eine weitere Entwicklungsstufe der geschilderten (acuten) mittelschweren. Es kommt zur Nekrose mehr oder wentger bedeutender Schleimhaut- oder gar tieterer Gewebspartien, und Heilung tritt erst nach drei bis vier Monaten ein. Die fürchtbaren Stomatitisformen älterer Zeit, wo man die Salivation für nothwendig zur kritischen Ausstossung des Syphilisvrus hielt, bezeichnet Fournier als »historische Stomatitis. Tiefer greifende Ulcera, welche dauernde Narben zurücklassen, leichtere Formen von Diphtherie der Schleimhaut, phlegmonöse Tonsillitis, selten intensive Formen von

Diphtherie, ausgedehnte und tiefgreifende Ulcerationen mit Periostitis der Kieterknochen, Phlegmone und Nekrose der Wangen, des Zellgewebes am Boden der Mundhöhle, Glossitis phlegmonosa, Nekrose mit Zerstörung der Zunge in toto, zur Hälfte, Verwachsung der ganzen Unterlippe, der Wangenschleimhaut mit dem Zahntleisch, Nekrose der Kieterknochen, Inanition durch Speichelverlust sind die Symptome solcher malignen Stomatitiden.

tiegenüber der oben geschilderten typisch-mittelschweren (acuten) Form hat man noch eine ȟberacute« aufgestellt. Man begegnet dieser Form bisweilen in Vergiftungsfallen, wenn die mit einemmale eingeführte Quecksilbermenge eine sehr betrachtliche gewesen. In solchen Ausnahmsfallen fehlen die früher angeführten Symptome der prodromalen und der ersten Periode. In der Zeit von 24-36 Stunden wird das Höhestadium erreicht, dessen Symptome alle exagerirt sich prasentiren. Die Schwellung der Zunge kann drohende Ursache der Erstickung werden. Die Geschwürsbildung beginnt vom Anfang an. Es kann zur Gangran kommen. Auch der Gestank ist ein gesteigerter. Nur die Sahvation kann zurücktreten, Die Intumescenz der Lymphknoten, die Pharynzentzundung sind stärker. Die digestiven Storungen stellen sich als beträchtlichere heraus, meist besteht Diarrhöe. Albuminurie ist regelmässig vorhanden. Das Fieber kann sich zu bedeutender Höhe steigern. Alle diese localen und allgemeinen Symptome dauern, nachdem sie sich in wenigen Tagen zur höchsten Entwicklung ausgebildet haben, nicht selten längere Zeit fort. Der Kranke kann erliegen. Wyss führt zwei Falle von Vergiftung mit Aethyl- (Methyl-)Quecksilber an, und die Individuen starben, nachdem Stomatitis und andere Symptome eingetreten waren. Im Falle der Genesung ist die Reconvalescenz eine protrahirte. Meist geht die Mehrzahl der Zühne verloren.

Als chronische Form der Stomatitis mercurialis bezeichnet Kussmaul bei der habituellen Hg-Intoxication der Quecksilberarbeiter, welche bisweilen Jahre und Jahrzehnte dauern kann und das Leben nicht nothwendig gefährdet. Veränderungen in der Mundhöhle, welche zunächst durch gleichmässige Röthe der feuchten, gewulsteten, mit zahlreichen varieösen Gefässehen besetzten Schleimhaut charakterisirt ist. Ferner ist öfter das Epithel der Wangen- und Lippenschleimhaut verdickt und tritt stellenweise in Gestalt weisser Platten ohne scharfe Begrenzung stärker hervor. An Wangen und Gaumen entwickeln sich Geschwure, entweder ganz seichte neuerliche Erosionen, oder etwas tiefer greifende Ulcera mit gelblichem Grunde, die aus einer oberflächlichen Infiltration ihren Ursprung nehmen. Das Zahnfleisch der Backenzähne ist blauroth, wulstig, locker, leicht blutend. Die Speichelabsonderung ist meist vermehrt.

In seltenen Fällen kann ein ursprünglich durch Quecksilber hervorgerutener Ptyalismus nach längerer Pause wiederkehren, ohne dass neuerheh Quecksilberpräparate zur Anwendung oder Einwirkung gelangt waren. Solche Rückfälle treten meist nur unter gewissen Bedingungen ein (Gravidität, Verkältung, Gebrauch von Schwefelthermen). Die Pausen können sechs Wochen und vier, sechs, zwölf Monate betragen (*recidivirendes Stomatitis).

2)c 2)c

Parthologisch-anatomisch bieten die Veranderungen bei Stematits mercuridis nichts Specifisches. Das opake Aussehen der grauweissen Plaques beraht daraut, dass Eiterzehen in grosser Zuhl die Epithellagen unfilturen. Dieser Betund kehrt bei anderen Stematitiden mit superfieteller I leeration ebentalis wieder. Die mikroskopischen Kennzeiehen der Entzundung finden sieh übrigens nicht blos im Epithel, sondern naturlich auch in der Tunica propria. Betonen miedate ich noch, dass sich die Antange der gingavagen Uleeration wie man sieh durch Abheben des Zaunfleisehrandes überzeitigen kann, an der dem Zahn zugekehrten Flache finden. In den niembrangsen Belagen der Geschware wurde sehen von Laboutbeine Fibrin nachgewiesen

Die Parhogens so der Mercuralstomatitis ist noch cange nicht genogend aufgeklart. Das Beste was wir hieruber wissen, danken wir den Arbeiten von Bockhart und A. Lanz.

Ernher wurde das Zustandekona ein der baseisten Mereurialgesehwirp auf die Wirkung des Spiehels und zwar entweder auf seinen Queeksi,bergenalt oder auf eine Schartes lesselben zuruckgeführt (Vige, fürrtainner, Ricord). Dieterien hielt eine vorherzehende Auflockering der Schleinhaut durch die allgemeine Wirkung its Quecksilbers für nothwendig. Hellopeau und Wolff bestritten, dass als Ursuche der Mundaffection das mit dem Speichel ausgeschiedene Quecksilber in Betracht komme, were Hg Verbindungen zuweilen sodest bei bedeutende. Stematitis im Speichel zur meht nachzewiesen werden konnen. Kussmaal und Wo 11 glaubten, dass das Zustandekommen der Goschware der mechanischen Schildigung der unter dem Einfluss der illgemanen Quecksilberwirkung durch (car.ose) Zahne zug schreben werden masse. Bookhart vertritt die Meining dass die Geschwirfe durch die Wirkung des im Speichel enthaltenen Quecksabers auf die oben genauer bezeichneten Stellen der Schleankaut, welche speciell einer mechanischen Schädigung von Seiten der Zahne schon in der Norm ausgesetzt sind, und dadurch ihres Epithels thenweise beraubt werden, zu Stande kommen. Auch Nothmagel ist alinkeher Ansi lit. Die Abhangigkost der Localisation speciall vom Druck, welchem die betreffende Scalcimbantparte ausgesetzt ist wird ubrigens weiters von Dieterrich, Zeiss. Kaposi, Lewin, Oppolzer hervorgeheben. Boelchart's Verdienst besteht lamptsachliel, durin, dies er - weld als Erster — den Versuch anternahm, die Bedingungen im die Entwicklung der Mercuralgeschwüre in der tregend der Wangenleiste und in der Linge ung les unteren Weislostszahnes scharfer zu bestaumen.

Nach A. Leinz muss man davon ausgehen, dass, entgegen Bockheitt (-Weighnu) die Mercuringeschwure ober oder unterhalb der Wangenschleimhautleiste oder gleichzeitig an beiden Seiten derselben beginnen und erst durch Ausdehnung in die Breite auf eine Leiste sellst übergreifen. Es inklant sieh dies eintgen dienes dass gerade die bezeichneten Stellen, und nicht die zwischen übere auf untere Zahnie heit die gen kommende Leiste der Wangenschleinlagt. Im grossten Din kien seine der Zahnie ausgesetzt sehemen. Von al en Partien der Wange wiederum un meisten ge-

drucht sind die Theile welche den Maht- und Weisheitszahnen aufnegen. Die meelminsch Wirkung des Derehbruches eines unteren Weisheitszahnes wahrend einer Queeksiberbehandlung ist becht verstandheh. Ebenso nahe legt es, eine bestandige nechanisene Zerrang des ohen erwähnten Schleinhautzapfens von Fourinier hauter dem Weisheitszahne anzunehmen. Am Zahnfleisch entwickeln sieh die Geschwure an den Stellen, wo die Mocosa den Zahnen dücet anlagt. Zu übererst ist es namlich die dem Zahne selbst zugekehrte Flache, die sieh zu einem Geschwur umwan felt. In den einsuhären Randern wirkt einerseits der Druck von Seiten der Zahne andererseits sind dort Detritusmissen und Bakteron angehantt.

Glerchtalls entgegen einer alberen Meining (Rivord, Fournier) zeigte Lanz, dass sich die Meieuralgeschwore nicht regelmassig auf der Seite entwickeln, mit welcher der Patient zu schlafen pflegt. Dagegen ergibt sich sowohl für die einemiseripte als for die diffuse Form der weitaus baufigsten mercuriellen Affection der Mundhehle. mont ete der Gingiertis, eine auffaltige fopographische Beziehung zur Zahnsteinablagerung Die haufigste Localisation der tringivitis entsprech und den Schmeide und Eckzahnen entspricht näud eh such den Stellen der hastigsten Orte für die Ablagerung von Zahnstem. In manchen Fallen ist diese Zuhnsteinabligerung so unbedentend, dass sie sich mu mit der Lape feststellen lässt, in inderen Faden erreicht dieselbe aber einen solchen Grad, er sa sie nicht Edox den Hals erer Zahne, sondern ouch die labrate l'hiche der krenen bedeckt und die benachbarten Zahne durch eolopa te Massen verbindet. An den aberen Zahnen ist die Zuhnsteingbagerung weit gelanger als an den anteren Zalaistema lagering on Backen- and Malazannen betreib in sonst immer blos ince Men Baltte, n. zw. haaftsnettier die bueenlen Plachen der Zahne des Oberkieters. Als Ursache lasse seen door momer cruatrela, dass et e Individuel des Kautet ook urgend ein in Grunde langere Zeit mit den Zahnen der enigegengesetzten Halde vollzogen laben. Zubisteinabingerungen sind sekon an sieh eine haufige Ursache für die Entzundung des Zahnfleisches, Selon Fohrmier betonte diese eintache tartrose bingitit s als le gunstigen tes Mono pt tur die Entstehning der mercurialen Affection, Man werde jedoch die Bedertung de. Zehnsteinablagerung woln übersenatzen wollte man diese beall on als massgebend anschen Die Zahnsteinabligerung entspricht bles den nigen Mundpartien, welche meist sehr wenig am Kataet Letherligt sind. Es scheint son t. dass Jas Zalantle selt, eben, derselben Mundparten, gressere Neigeng zur Mercunal afriction autweist, ils die Zinnfleoch derjenigen Zahne, ind denen viel gebissen wird Auch dine Labristernablagereng seweist sieh vieltisch die merestriale Stonentitis auf die unthatige Softe beschrankt. Der komet bestangt iber wohl einen Zustend des Zeinfleisches, welcher der Entwicklung einer Quecksilberaffection innderlieb ist.

Als weiterer das Entstehen der Mercurialstemutitis begunstigende Umstand wirkt der dlieg, den Erfahrung nach des Vorhandensein underweitiger entzundlicher Processe des Zaunfleisches

Der Sperenal spielt dagegen beim Zustrudekonanen der Mereumalaffection der Minimischle wicht die Rode, wiehe ihm vielfach zugesicht eben worden ist

Mit Lauz wird man velnahr die Nekrotisitung gewisser Schleimbautbezieke der Meintreide auf zwei Momente zur i kfilmen, auf in durch Irs Queeksalzer überhaupt er namberte Vitalität der Gewebe und rat den Druck der Zahne auf die versiedente Selbenmant. Die Bezahungen der Zeinsteinabligerung zu den am Kriatete nicht betreiligten Pertien finden ihre ungezwungenste Erk arung durch die Vinnahme slass (m. 13. specifische Beiterein beim Entsteine speciell fer entzundlichen Chriektere der Mogerinistigantisse untspielen. Dis Ausbachben des Kamaetes beginnstigt der schachtehen Einflisse fer Bakteren nachen en Felge der finnetivität die Widerstandskruft verloren geht und de Abkrouig erisioner sowie deren Probacte nicht mehr teitgeschafft werden. Der

m. weiteren Verhaft sich noch ibligerude Zahns ein bewirkt ein bingivitis narginalis, welche für bestimmte Bakterien besonders günstige Ernahrungsbedingungen bietet. Die Rode der Bakterien wird ubrigens auch noch derch Ecobachtungen gestatzt, welche für eine Lebertragung der Stomatitis von einem Individuum auf das andere ohne Mitwikkung von Queeksübet sprechen (Did iv)

Ich bin so weit auf die Pathogenese der Mercurialgeschwüre der Mundhohle eingegangen, einerseits weil hier ein Paradigma für anderweitige uleeröse Stomatitiden gegeben scheint und andererseits, weil die Therapie aus solchen Ueberlegungen Gewinn sich erhoffen darf. Die wahrscheinlich gemachte Rückwirkung von nicht specifischen Mundhakterien bei der Entstehung der Stomatitis mercurialis verweist uns auf die Anwendung der Antiseptica. Umgekehrt ist wiederum die beobachtete vortreffliche Wirkung des Sublimats z. B. ein Prufstein auf die bisherigen Austührungen.

Auf experimentellem Wege gewonnene Resultate über die Beziehungen zwischen Quecksilberintoxication und Stomatitis und Ptyalismus stehen nicht in Widerstreit mit den vorstehenden Ergebnissen der klinischen Untersuchung. Hussichtlich des Bestehens eines selbständigen mercoriellen Ptyalismus besteht gegenwärtig noch ein Widerspruch zwischen den Experimenten von v. Mering und A. Lanz.

* *

In therapeutischer Beziehung ist es zunächst von allergrösster Wichtigkeit, vor Einleitung einer Quecksitberbehandlung alle Umstande. von denen wir nach den früheren Ausführungen annehmen dürfen, dass sie die Entstehung der mercuriellen Stomatitis begünstigen, soweit als moglich zu beseitigen (Mundtoilette und Abhartung des Zahnfleisches). Die entsprechenden localen Massnahmen sollen sich besonders auf Reinigung ·Zahnburste, und Desintection der Mandhöhle, sowie auf die Beseitigung der Zahnsteinablagerungen und aller Druckmomente beziehen. Die Mundtoilette muss naturlich auch im Laufe der Behandlung regelmässig, speciell nach jeder Mahlzeit, wiederholt werden. Als Antiseptica verwendet man hier am vortheilhaftesten Sublimat und Wasserstoffsuperoxyd. Letzteres kommt gewohnlich in 10", iger Losung in den Handel. Benutzen kann man eine 2-3° ige Losung, welche für sich die Mundschleimhaut nicht reizt. Die bisher vorliegenden Erfahrungen lauten vorwiegend günstig. tiegen Sublimat als Munddesinficienz kehrt sich bisher vielfach das Vorurtheil. Man kann aber ganz gut eine Sublimatiosung von 0°25: 1000 oder eine solche von 1:2000 zu 2stündlichen Sphäungen benützen lassen. Die Erfahrung lehrt, dass Desinfection der Mundhöhle mit Sublimatiosung die Entwicklung der Stomatitis zu verhüten und dann, wenn sie sich bereits entwickelt, auch zum Schwinden zu bringen vermag (A. Wolff). Prophylaktisch wird man auch Ph. J. Pick's Mundwasser benützen können:

> Rp. Menthol. 100, Tinet. Ratanh., Alcohol. aa. 50°0. S. Mundwasser.

Dieses Mundwasser dient dann gleichzeitig als adstringirendes (abhärtendes Mittel. Den bisher am meisten bei der Mercurialstomatius angewendeten Mitteln, dem übermangansauren und dem chlorsauren Kali wird man, weil dieselben erfahrungsgemäss keine ganz sicher desinficirende Wirkung in der Mundhöhle entfalten, zukünftig nur eingeschränktes Vertrauen entgegenbringen können.

Stehen die Zähne so schlecht, dass einzelne derselben ersichtlich das Zahnfleisch pressen, wird man selbst an deren Extraction denken müssen. Reste von cariösen Zähnen, welche eine Läsion der Zungenoder Waugenschleimhaut hervorzurufen geeignet sind, werden entfernt oder abgeschliffen. Bereits entstandene superficielle Epithelverluste kann man mit Argentum nitricum touchiren und dadurch mit einer Deckversehen.

Unna empfiehlt, das (früher hier wohl als eine Art Specificum zu sehr in den Vordergrund gedrängte) Kali chloricum in einer 50% igen Zahnpasta, welche von Beiersdorf in Zinntuben versendet wird. Auch lässt er das Kali chloricum direct als Zahnpulver benützen. Dem Patienten muss energisch aufgetragen werden, das Mittel nicht zu schlucken. Fortgesetzten inneren Gebrauch widerrathe ich entschieden.

Ueber die verwendbaren Adstringentien, deren Werth ich meht sehr hoch anzuschlagen geneigt bin, vergleiche man oben.

Kleinere und besonders grössere Mercuralgeschwäre ätzt man mit Chromsäure (in concentrirter wasseriger Lösung, mit welcher Wattepinsel getränkt und fest au das Ulcus angedrückt werden) und mit Argentum nitricum (in Substanz). Ist das Kauen sehr sehmerzhaft, muss man die Geschwüre zuvor mit Cocainlosung pinseln.

Wenn man Calomel als Diureticum (bei Herzkranken) reicht, wird man oft beim besten Willen in leichten und selbst mittelschweren Graden der Mercurialstomatitis, das Mittel nicht gleich auszusetzen im Stande sein. Vorhandene Mercurialgeschwüre und stärkere Intumescenz der Zunge sollten aber immer zum Aufgeben des Quecksilbergebrauchs Veraniassung geben.

Literatur.

Bamberger, Virebow's Pathologie, Bd. VI. 1. Abth., S. 27. Bookhart, Monatshefte tur prakt. Dermatologie, 1885. Diday, Annaes de Dermatologie, 1891. Dieterich, Die Mercumikrankheit in alen Formen. Leipzig 1837 Ebruann, Centralblatt for die ges. Therapie 1890.

Fournier, Die Behantlung der Syphilis und La stamatite mercurrelle Union medicale, 1890, 1891.

trebert, Therap Monatshefte, 1893

Hallopeau, Du mereure, Paris 1878

Kaposi, Syphilis. Deutsche Chr. 2. Hältte. Stuttgart 1891

Kussmaul, Untersuchangen ober den constitutionellen Mercacalismus, Witzburg 1861

Laboutbene, cit. nach Manrel, Mal. de la bouche Paris 1893

4. Lanz, Pathogenese der mercuriellen Stomatitis. Berlin 1897.

L. Lewin, Nebenwickungen der Arzneimittel, Berlin 1833 2. Aufl.

Maurine, Syphilis, Paris 1890, und Traitement de la Syphilis, Paris 1896.

Nothnage, Handbach der Arzneimittellehre Berlin 1894, 7. Aufl.

Oppolzer, Vorlesungen, Erlangen 1872.

Ph. J. Prek. Penzoldt Stintzing's Handbuch, Jena 1895, Bd. VI.

Record, Behrend's Sythildologie 1854, Th. I. and Behrend's Atchiv 1846, Bd. I.

Schulemacher, Congress für innere Molie n. 1886,

Seitert, Gewerbekrankheiten der Mundrachenholde, Jana 1865 und Handbuch von Penzoldt-Stintzing, Abth. 6 S 24.

Sommerbrodt, Beiliner alin Wochenschrift 1886.

P. Strasser, Inaug. Dissert Wurzburg 1890.

Unna, Monaishette für prakt, Dermatologie, 1893.

M Weglau, Inung Dissert Wurzburg 1884

A. Wolff, Lehrbush der Hautkrankheiten Stuttgart 1893.

H. u. M Zeissl, Lehrbuch Jer Syphilis Stattgart 1882 4. Aufl.

5. Stomatitis saturnina.

Zungehst erseheinen die bei der Forderung und Vernutung der Bleietze beschäftigten Arbeiter exponitt Lesenders sind die Roster und Schmelzer gefährdet. Der Vergittung mit metaluschem Blei unterhegen Schriftsatzer, Feilenhauer, damitschleiter, Musikunstrumentenmacher, Gasmonteure ste Die Gefahr einer Vergiftung mit Bleiweiss trifft nicht bles die mit seiner Herstellung Lesekaftigten Leute sondern meh die einer welche es berufsmassig verwenden i Austrei her. Vis tenkertenarbeiter. Weissgarber, Porzellamarbeiter etc.). Die Krystall und Flintglas herst Beiden Arbeiter sind der Intoxication mit Breioxyd ausgesetzt. Bei der Furberei und Firnissbereitung geben die sus Bleizueker gewonnenen Bleichromite (besonders das neutrale Chromgelh) Verünlassung zu Vergiftungen, bei denen der Anthen der Chromwirkung nicht besonders in Erseheinung tritt.

Die hier interessirenden Symptome der (chronischen) Bleiintoxication sind das Auftreten des Bleisaums am Zahnfleisch und die diffuse Stomatitis.

Der blauschwarze oder schwarze Saum am Rande des Zahntleisenes an und zwischen den Zahnen ist nicht leicht mit einer anderweitigen Veränderung am Zahntleisch zu verwechseln. Das besondere klimische Interesse des Bleisaums besteht darin, dass er nicht blos ein leicht zu erkennendes, sondern auch wichtiges Symptom der Bleiintoxication über-

haupt darstellt. Die diagnostische Bedeutung ist uns besonders in folgender Beobachtung aufgefallen:

Ein armer polnischer Krämer hatte vor Jahren in der Wiener Polikinak einmal Plumbum acetieum wegen Hamoptoe verschrieben bekommen Nach Hamss zurückgekehrt fand der Patient, dass er ja dieses Mitte, selbst verschleisse, und er verordnete es sich seither selber längere Zeit prophylaktisch. Die Hamoptoe wiederholte sich auch thatsachlich nicht, dafür magerten von oben an alle vier Extremitaten zunehmend ab, und er wendete sich wegen der restlichende Lähmung an die Wiener (II. mediemische) Klinik. Die Neutitis (es handelte sich um eine sogenannte generalisirte Bieilahmung, ware nicht leicht minsichtlich inrer Actiologie durchschaut worden, wenn nicht der typische Bleisaum sofort Verdacht erweckt hätte. Der Patient gab namlich erst nach langerem Zogern zu, dass er mit dem genannten Mittel Missbrauch getrieben habe.

Der Bleisaum ist ein regelmässiges Symptom bei den verschiedenen Formen der Bleikrankheit. Er ist aber auch ein Frühsymptom

Schmidt berichtet über einen Fall, in welchem sehen am zehnten Tage nach der ersten Aufnahme des triftes (eine Arbeiterfrau hatte irrthumlich gegen eine «Magenverstimmung» statt Natrum bieurbonieum kehlensaures Blei genommen) der Saum in voller Starke und Auslichnung vorhanden sieh zeigte,

Tanquerel des Planches hat die Ansicht ausgesprochen, dass der Bleisaum aus schwarzem Schwefelblei besteht. Er hatte namlich das Zahntleisch und die Zähne eines an Bleiintoxication verstorbenen Farbenurbeiters mit Schwefelwasserstoff behandelt, und nach 24 Stunden überzog sieh ein grosser Theil des vorher nicht schiefergrauen Zahnfleisches mit einem dunklen Blau. Er dachte nun an die Bildung von Schwefelwasserstoff aus den Speiseresten und eine Verbindung desselben mit den Bleipartikelchen, welche in den Mund der Arbeiter gelangen.

Nach den Untersuchungen von Fagge und besonders nach den genauen mikroskopischen Untersuchungen Ruge's hat es sich jedoch herausgestellt, dass das Blei im Bleisaum zum grössten Theil nicht den Bleipartikelchen aus dem Munde der Bleikranken entstammen kann, sondern in den Geweben in löslichen Verbindungen vorhanden gewesen sein muss.

Ruge fand das Selwefelblei in Körnehenform fest ausseldiesslich in den Schleindhautpapillen des Zuaufleisches, und hier wieder am reichbelisten in den Spitzen der Papillen, in. Endothel der Capillaren und in deren nachsten Umgebung. Dass es sien un. Schwefelblei handet, zeigte er dadurch, dass er auf heratsgeschnittene Zahnfleischstuckehen Wasserstoffsuperexyd einwirken Less. Auf diese Weise verwandelte er das sehwarze Selwefelblei in weisses Bleisonfat. Durch Schwefelwasse, stoff konnte dann der sehwarze Niederseldag grosstentheils wieder hervorgerufen werden

Wahrscheinlich kreisen (zeitweilig) Bleiverbindungen im Blutplasma Bleikranker und gelangen auch mit diesem durch die trefasswande in das umgebende toewebe. Letzteres wird wohl daringeh auch entzunduch gereizt werden konnen. Durch den Schwefelwisserstoff bes Mundes wird nun das gegaste Blei schon in der trefasswund, dann auch im umgebenden trewelle, in den oberflachlichsten Partien des Zahnfleisehes in Schwidelblei ungewandelt

Ruge überzeugte sich auch, dass das Endothel der kleinen Gesasse darch die Bleimederschlage geselädigt wird, die Gefasswande werden verdiekt, das Gefasslumen terengt

Die Bleistomatitis ist sonst noch charakterisirt durch widerlichen Mundgeschmack, der Athem wird für die Ungebung unangenehm (Bleiathom). Die Zunge erscheint schleimig belegt und schwillt an. Dabel besteht Mandtrockenkeit und Durstgefühl.

Auch sind Fälle beobachtet (Kinder), in welchen unter Halsschmerzen selbst Beläge auf den Tonsillen auftraten. Dann entsteht schmerzhafte Schwellung und Röthung am Zahnfleisch, selbst zu Geschwursbidung kann es kommen. Aehnliches habe ich selbst übrigens auch bei Erwachsenen gesehen, speciell ulceröse Formen von Stomatitis-Auch die Tuba Eustachii und Paukenhöhle werden gelegentlich in Mitleidenschaft gezogen.

Therapie: Prophylaxis, Bäder, Jodkalium, Gargarismata, Nasenirrigationen.

Literatur.

O Chiari, Erfahrungen auf dem Gebiete der Halskrankheiten Wien 1887.

Dunin Zdrowie, Bd. VII

Fagge Medico-chirurgical transactions London 1876.

Hart, Krankheiten der Arbeiter 1871.

Passler, Manchener med, Wochenschrift 1894.

Ruge Deutsches Archiv für kliu Med Bd, LVIII, S. 287.

Sehmidt, Centralblatt for klin, Med. 1801 S 537,

Tanquerel des Planches Die gesammten Bleckrankheiten 1842

6. Einige anderweitige (gewerbliche) Schädigungen der Mundrachenhöhle durch chemisch wirkende Staubarten. Dämpfe, Gase, Flüssigkeiten.

In Folge von Versehen, durch Verbrechen, bein. Tentimen spleidit sich et ilgnende Vergittungen mit strenden Stoffen. Einige Arzhelintoxieatrenen in ihren Bezickungen zur Mundrachenhohle,

Wenn arsonik haltiger Steah oder Dampfe eingentbinet werden, kann es zu ett et oction Intoxic dion kommen. Dann gesellen sich zu den Erscheinungen eines witten trastrointestrealkaterrhs das Getuhl von Zusammengeschnurtwerden im Schland, Tro kenheit des Blasses, Schnupfen, Heiserkeit lunzu. In einem von Eulenberg mitgethert in Fall wurde Brennen ter Nasenschleamhaut, der Lippen und Augen, nach einigen Smilden Anschwellung der Lagen, Nasenflügel und Augenflör, Schmerzbettickeit des Gaumens beobachtet, Am anderen Tag kam es zu Speiche-fluss, welcher mehrere Tige anhiert, zuruek blieben schmerzhaft. Zahingeschwure,

Bei chronischer Arsenikvergiftung (Schweinfurter Grun) kommt es zu Nasenaffectionen. Ferner erkrankt die Mundhohle unter dem Bilde der Stomatitis uccerosa. Es entwickeln sich oberflächliche Geschwüre am Zahnfleisch, an der Wangenschleinhaut, welche an die Mercurialuleera emmern. Dabet ist aber die Speichelsecretion nicht vermehrt, sondern

die Mundhohle ist im Gegentheil trocken, es findet sich das Gefühl von Durst und von Brennen im Pharynx. Die Geschwüre sieht man in seltenen Fallen sehon einige Wochen oder Monate nach Beginn der Arbeit, meist erst nach jahrelang fortgesetzter Beschüftigung.

Als wichtigstes Erforderniss zur Verhütung dieser Intoxicationserscheinungen bezeichnet Scifert scrupulöse Reinlichkeit. Als ausreichende Schutzmassreger empfiehlt er den Respirator. Gelegentliche Waschutzen der Nase mit alkalischen Lösungen hält er wegen der Antegung der Secretion und Reinigung des Nasenrachenraumes für nützlich.

Literatur.

Eulenberg, Hautbuch der Gewerberggiene, 1876. Seitert, Gewerbekrankheiten der Mundrachenhohle, Jena 1805.

54: 54:

Ber Arbeitern, welche die dampfformige Fluorwasserstoffsaure zum Acten von Glasern verwenden, leit man l'Icerationen auf der Sehleimhaut des Zohnfleisches des Mundes und der Nase beobachtet. Auch die Salzsauredampfe erzeigen eine Lettige Reizung aller Schleimhäute, mit denen si in Bernhrung kommen. In etwes geringerein Grade, weil in grosser Verd innung einwirkend, reizt die damptiermage Schwefelsaure die Rachenschleinhaut. Nach Vogel kann auch durch Einathmen von mit Sel. wefeld loxyd beladener Luft eine Stomafitis catarrhalis entstehen. Die Grenze der Toleranz für Ausmontak begt bei O30 un. Bet einem Gehalt sehen von 0.25° an der Athmungshitt tritt bereits Anätzung der Schleinhaut des Munles, der Zange, des Buchens, der Nase ein, es kommt zu profusem Ausfluss von Secret us fer Nase and zu Blittingen aus Mund and Nase, Nach Vogel kann auch eine Stonatitis in Folge von Chlorematheating entstehen. Der als Lesungsmittel für Andintarben benatzte Methyla, koh il reizt bei der Inhalation die Rachenschleuchant, Bei lei literen Vergittungen mit Nitrobenzol ist Brennen in. Mond und Priskeln an der Zunge benbachtet worden. Bei der Herstellung des Naguntalin erzeigen die Dangde bei den Arbeitern Reizungen der Rachenschleinhaut. Dis Terpentinol kann Speicheffuss verursachen (nur bei stärkerer Concentration) Arbeiter, welche unt der Herstellung con Judpraparaten und Brom bes haftigt sind, leiden nuter Leftigen Reizungserschemungen an der Rachenschleinhaut. Bei langer dauernder Jodinhalation wird das Zahnfleisch sehr empfindlich und eins Entstehen der Zahne eries begunstigt

Literatur.

Serfert, trewerbekrankheiten der Mindrachenhahle (und der Nasculooi). Jena 1895.

學 ※

Bei durch Versehen (Verwechslung) und Verbrechen, sowie beim Tentamen suicidii herbeigesührten Verletzungen des Digestionstractus (in Betracht kommen hier: Schweselsaure, Salpetersäure, Salzsäure, Chromsaure, Oxalsäure, Essigsaure, Phenol, Aetzkali, Aetznatron, Ammoniak, Aetzkatk) ist die Einwirkung gewolinlich intensiver im Magen, weil hier die schädlichen Substanzen am langsten verweilen (besonders beim Suicidium).

In anderen Fällen finden sich die schwersten Veranderungen abei in der Mundrachenhöhle, und zwar dann, wenn die ätzenden Flüssigkeiten aus Versehen genommen oder verbrecherisch eingeflösst wurden. Dann folgen gewöhnlich starke Würgbewegungen. Dagegen kann gerade unter diesen Bedingungen das schädliche Agens gegen die respiratorischen Wege geführt werden.

Den Typus der Verletzung durch ätzende Flüssigkeiten gibt die Schweselsäure-Verbrennung« ab. Die Schleimhaut der Zunge, der Wangen und des Pharynx erscheint durch Trübung des Epithels grauweiss oder bräunlich, oder das Epithel ist in kleinerem und grösserem Umfange desect. Die Mucosa wird intensiv geröthet, stellenweise auch in Fetzen abgelöst. Die Submucosa schwillt (odematose Infiltration). In späteren Stadien stösst sich die nekrotische Schleimhaut theilweise ab, man sieht dann irreguläre Substanzverluste mit eiterndem Grunde Endlich reinigen sich die tieschwüre, es kommt zur Bildung von Granulationen und nachtraglich zu glutten oder strahligen Narben.

Die übrigen Säuren, welche concentrirt zur Anwendung gelangen, bewirken sehr vergleichbare anatomische Veränderungen, öfter nur in etwazeringer Intensität. Bei Verätzung mit Salpetersäure haben die beschadigten Theile eine mehr orangegelbe Farbe. Auch der Geruch ist charakteristisch. Der Unterschied zwischen der Wirkung von Säuren und kaustischen Alkalien besteht darin, dass der Aetzung mit Alkali die Bruchigkeit fehlt, und dass die Farbe der corroditten, wie der hamotrhagischen Partien röthlichbraun wird (verändertes Hamoglobin).

Die Symptome der Veratzung durch Schwefelsättre, welche das Paradigma für die Einwirkung der Säure überhaupt abzugeben geeignet scheint, sind verschiedene beim Suicidium und bei Zufällen. Denn im eisten Fall wird viel geschluckt. Ist concentrirte Säure geschluckt worden, entsteht sofort heftiges Brennen in der Mundrachenhöhle, die Überfläche der Zunge und der Mundhöhle bekommt ein weisses Aussehen, nach einiger Zeit nimmt sie eine bräunliche oder graue Farbe an. Streifige Aetzungen finden sich gewöhnlich von den Mundwinkeln über das Kinn zum Halse ziehend. Krämpfe sind nicht selten. Brechen ist regelmässig zu beobachten. Schon eine halbe Stunde nach der Einführung kann Tod eintreten. Meist ist der Verlaut kein so kurzer. Schmerzen und Brechen dauern fort. Der Mund selbst ist, beispielsweise wenn der Hals der Plasche oder der Loffel tief eingeführt war, relativ frei. Versuelm zu schlucken steigern alle Beschwerden. Meist besteht Ptvalismus. Es kann in diesem Stadium Collaps eintreten (mit Temperatur bis unter 35° C.). Unterhegt der Patient nicht, so folgen allgemeine und locale reactive Symptome. Entzündung in der Circumferenz zerstörter Gewebe und Fieber Der eiterigen Entzündung geht Röthung und Schwillung

voraus, besonders der Zunge. Auch im reactiven Stadium ist das Leben noch nicht sicher Im weiteren Decursus stossen sich die Aetzschorfe ab, wodurch empfindliche wunde Flächen gesetzt werden. Die Vernarbung kann schliesslich eigenartige Deformationen erzeugen, z. B. Verwachsen des Kehldeckels mit dem Zungengrund.

Den Symptomen der Verätzung mit Schwefelsaure sind die mit anderen starken Säuren ganz ähnlich. Salpetersäure macht manchmal eine mehr gelbe Farbe der geschädigten Schleimhaut. Auch die » Verbrennung« mit kaustischen Alkalien liefert analoge Bilder.

Die schlechteste Prognose geben die Fälle, in welcher die ätzenden Substanzen in selbstmörderischer Absieht genommen worden sind.

Man suche bei allen Verätzungen die aufgenommenen Substanzen möglichst schnell unschädlich zu machen. Man bedenke jedoch, dass durch Wasser die ätzende Substanz über den Digestionstract verbreitet werden kann! Nach Einwirkung von ätzenden Alkalien und Säuren wendet man sofort neutralisirende Stoffe an (gegen Säuren: Seifenwasser, Milch. Hühnereiweiss, Kreidesuspension, gebrannte Magnesia, Kalkwasser; gegen Alkalien verdünnte Weinsäure, Citronensaft etc.). Gegen die hettigen Schmerzen im Mund und Pharynx sind Eispillen zu verordnen. Morphuminjection, Im Uebrigen ist die Therapie dieselbe wie bei Verbreunung.

Die auch in der Mundrachenhöhle manifest werdenden Arzneiintoxicationen haben, vom Mercurialismus abgesehen, mehr allgemein pathologisches als praktisches Interesse.

Bei der Allgemeinvergiftung mit Canthariden stellen sieh mmer mei Brennen un Mund und Schlund und Schlingbeschwerden ein in Fags toxischer Entzundung der Mand und der Rachenschleinhaut, welche gelegentlich seibst mit Blasen laidung verknugdt ist. Im wetteren Verhaufe sehwellen auch die Spieleldrusen an und es tritt Spotchelfluss aut Durch Resorption von Wismuth (Bismutham subnitrieum) von Wunden aus entstent gelegentlich Stomatitis mit Schwellung und Lockerung des Zahnfletsches und sehwarzem Belag desselben Unversiehtige Aetzungen mit Chitomsaure konnen ontzundliche Reizung der Mandschleinhaut verursnehen, Aus dem Bildeder Armyrie ist hier die charakteristische grauddane Verfarbung der Zahnfleise grander anzufahren. Die (ehronische) Jodvergiftung bewirkt erst Senwellung der Speedelarusen und Salivation, spater Kachexie mit basser Schleinhaud der Mundrachenbohle und verminderter Speichelabsonderung. Die Atropin vergittung bewirkt Trockenheit und Kratzen im Schlund, Salivationsstockung, Dysphagie, Antipyrin und Missbrauch von Bron. kann gelegentlich ulcerose Stomatitis verursachen (prädisponiren). Ebenso-Mory biam. Die bekannte bellose Form der Arzneiexantheme (Antipyrm, Biom, Chima Salicylsaure, Rheum, Copaiyaledsam) kann besonders ber bestehender Idrosynkrasic (em. laufigsten ist es vom Antpyrin beobæktet) die Mundschleindrust mitaffeiren.

Literatur.

Schwefelsaure: Bergmann Holsch Hann Ann, 1841 Kuntze, Allg. med. Centralzeitung 1891, Wolkowitsen, Petersburger med. Wochenschrift, 1893 Salpetersaure: Thiele, Veroffentlichungen aus dem Gebiete des Militar-Sanitatswesens. 1893 (für alle durch ätzende Stoffe Lewirkte Affection der Mundrachenschleunhaut wichtige Abhandlung)

Salzsanre Robinson, Lancet. 1887.

Czygan, Therap. Monatshelte, 1891.

Gaston, Med. News. Bd LXIII

Heyse, Charite-Annalen, Bd. XVIII.

Model, Therap Monatshelte, 1889.

Salomon, Archiv für Kinderheakunde, Bd V.

Phenol Tobertz Archiv für Kinderheilkunde

De Vries, Therap, Monatshefte 1890.

Chromsaure: Thiele, L a.

Essigsaure Bojasinski, Medicyna, 1892,

Kaustische Alkalien Kronlein, Archiv für klin, Chir, 1877, Supplement,

Salmrakgeist Weber, Correspondenzblatt für Schweizer Aerzte. 1891.

Ammoniakgas Knappitsch, Wiener klin, Wochenschrift, 1893,

Lysol Raede, Deatsche Zectschr, für Chir, Bd XXXVI.

Kreosot: Zawadzki, Centraiblatt für innere Medicin 1894, Nr. 18.

Marphium Sourrouille, Gaz. des hop. 1885.

Antipyrin Frank, Weekbl. v. Geneesk, 1892.

Short, Brit, med. Journ 1892.

Biaseneruption bei Araneiexanthemen:

Jodkalium, Hallopeau, Annal de Derm. 1888.

Wolff, Berliner klin. Wochensehraft, 1886,

Antipyrin: Caspary, Arelay for Derm. Bd. XXVI, 1.

Affectionen der Mandrachenhähle, in deren Actiologie vielleicht Autotoxicosen eine gewisse Rolle spielen.

7. Stomatitis der Urämischen.

Die Veränderungen, welche man bei (chronisch-) arämischen Nephritikern in der Mundrachenhöhle findet, sind Anämie, chronischer Katarrh, bisweilen mit Atrophie der Mucosa (Stomatopharyngitis sicca), in schweren Fällen mit Geschwürsbildung, Oedem, Letzteres ist häufig ein Vorbote der schweren Form der Stomatopharyngitis.

Das Oedem in der Mundrachenhöhle begleitet meist anderweitige hydropische Ergusse. Gelegentlich eilt es aber voraus oder es hätt sich sonst mehr selbstandig. Seine Dauer wechselt zwischen einigen Tagen und Monaten. Manchmal tritt dasselbe im Decursus der Krankheit nur einmal auf: in anderen Fallen geht es für Wochen und Monate zurück, um später wiederzukommen. In acut verlaufenden renalen Processen kann auch das Oedem der Mundrachenhohle und besonders das der oberen Respirationswege plötzlich eintreten. Im Cavum buccopharyngeale findet man am häufigsten Oe iem des Zäptchens allein, weniger oft sind Uvula und Velam, oder auch gleichzeitig noch der Arcus palatopharyngeus einer Seite geschwollen. Die beiderseitigen Oedeme und solche, wo auch

der Areus palatoglossus an der Schwellung theilnimmt, sind selten. Oedem der hinteren Rachenwand ist blos einigemale beobuchtet. Die ödematösen Partien haben oft das Aussehen von gelben oder gelbroth durchscheinenden Wülsten. Schlingen und Klangfarbe der Stimme sind beeintrachtigt.

Die urämischen Geschwürsbildungen schliessen sich an sabacute und acute Exacerbation der Stomatitis an. Die Ulceration kann sich rapid entwickeln Eine specielle Localisation scheinen die Geschwure nicht zu besitzen. Man findet sie aber besonders am Zahnfleisch, dann an der Wangenschleimhaut und an den Lippen. Sie sind von wechselnder Ausbreitung und Form. Manchmal erscheinen sie ganz oberflächlich, linear, anderemale tiefer, oval, mit unregelmässigen Randern und mit schmutzig verfarbten, belegtem Grunde. Am Zahnfleisch konnen sie Veranlassung geben zur Blosslegung des Halses der ergriffenen, wackelig werdenden Zahne (Periodontitis). Die Salivation wird sehr reichlich. Diese I Iceration kann unter Umständen sehr tief greifen und dadurch die Krafte der ohnehin erschöpften Patienten noch weiter verringern. Ebenso aber können die Geschwüre, wenn die Urämie sich bessert, auch wieder heilen. Die Narbenbildung verhält sich wie bei buccalen Ulcerationen aus anderweitigen Ursachen.

Die Frage der specifisch autotoxischen Actiologie der urämischen Geschwure scheint mir wenigstens insofern einer Beantwortung fähig zu sein, als die bestehende Autotoxicose wenigstens als prädisponirende Ursache (Veränderung der localen Immunität der buccalen Gewebe gegen die Mundbakterien) wird angesehen werden dürfen.

Ich schliesse den kurzen Bericht über einige selbst gemachte einschlägige Beobachtungen an.

Beabachtung 1, 19jahriges Madchen mit ehronischer indurativer Neihritis. Seit zwei Jahren krank tegenwartig enronische France Keine allgemeinen Gedeme. Wahrend einer Periode des Decursus, in weleher die sonst reichliehe Harnmenge gerade gesanken ist, tritt unter Temperatursteigerung Schwellung und Sehmerzhaftigkeit der Gingiva un Bereiche einiger earneser Zahne auf, die Wangenschleinshaut derselben Seite schwillt odenatos an. Schon am nächsten Morgen ist auch das Gesicht derselben Sate ausserlich stark versenwollen. Die innere Flache der Wange und auch der Boden der Wurze,n fühlen sich derb an, die Zunge ist intumeseirt. An der Unterlippe, and zwar von dem einen Mandwinkel bis zur Mittelline ragend, findet sich ein augusties, I cm brottes Ulsus, das indt einem gelblichen Schorf bedeckt ist. Foctor ex ore, Starke Speichelsecretion, Schmerzen, Rasch entwickeln, sich ferner an der inneren Wangenschleimhaut beiderseits gegenüber den letzten Mahlzahnen gelegene Ulcera, mit weisser antangs testhattenden Membranen felegt, rechts mehr ausgebreitet als links. Tonstilen, theumenbogen und der ubuge Pharynx, chenso auch die Nase sind vi. keintaen frei. Wahrend die treschwitte sieh vergrossern, steigt die Temperatur auf 30 2 . Es kommt zur Kieferspeire. Die retrom wil aren Lymph lrusen sekweden nicht starker an. Am nächstzweiten Tage ist das besieht noch starker angeschwellen. Solbst die Anguaider sand stark odematos, pach unten setzt sach das thedem zum Malse fort.

Do Parotes schwillt meht mit an. Unters und Oberlippe und der Mondhoden sind seto stark geschwollen Neben dem Heus in der Unterligge links, welches sieh nicht weiter vergrossert hat, sind gegen rechts zu einige kleinere neue hinzugetreten. Ebenso suid new to schwure entsprechend beiden Zungenmindern ninzugekonimen. Die Zunge erscheint noch starker gesehwollen. Die Temperatur ist gesunken. Die subjectaren Resehwerden sind in Aubetriebt der Intensität der abjectiven Syngtome geringer. Zwei Tage später vesteht die Schwellung noch last unverändert, doch kann der Mund sehon etwas writer geoffnet werden. Die Belage sind bereits theilweise abgestossen, Nur die Ubera an der Zunge hiben sich noch vergrossert. Neue Geschwure sind Linzugekommen in der Schleinhaut des harten Gaumens (beide Alveolarfortsichze des Obrikiefers). Es erselminen hier polste, artig über das Nivenu der obrigen Schleimhaut verspringende. Temahe selme weisse Schorle, deren Vergrosserung man verfolgen kann. Man kann auch the Dickerworden constation. Sie haten ursprunglich sein fest. Rosst man sie weg, kommt eine blitende wunde Fläche zu Tage. An der Unterlippe sind zahlreiche Rhaguden autgetreten, welche ebenfalls leicht bluten. Zwei weitere Tage spater ist die (Korpertemperatur 36') Schwellung bereits betrachtlich zurnekgegangen. Die Schorie sind bereits theilweise abgestossen. Abermals zwei Fage später kommt es zu profuser Bartung aus dem Zahnfleisch, Dadurch wird die weitere Beobachtung der Vorgange in der Mundrachenhohle erschwert. Trotzdem lässt sich sicherstellen, dass die Reinigung der treschwure grosse Fortschritte macht. Der Fall enbete nach kurzer Zeit letal, ex trat zum Schluss finkssettige Pneumonie mit Pleuritis hinzu.

Beolachtung 2 20jahriger Mann kommt im Coma umemienm in die Klinik Hechstens spurweise Oedeme. Die Untersuchung der Mundhohle ergibt eine starke Selwellung fiest aussehl esslich der linken Zungenhalfte in der vorderen Purti. Hier finstet sich auch ein ausgedehnter gelblich-weisser Schorf am Zungenrucken, naher dem Rands. Das gegenüberliegende Zahnfleisch erscheint geröthet und geschwollen. Sanst diffuser Mundkatarrh

Nich Wiederkehr des Bewusstseins und Besserung des Gesammtzustundes stiest sich die Meinbren in kurzer Zeit ab und der Geschwursbollen reinigt sieh.

Literatur.

E. Barre, Archives genérales de Médeeine, 1889

8. Die Stomatitis der Diabetiker.

Der Diabetes mellitas hat zumachst åtiologische Beziehungen zu zwei Zahwaffectionen mitalieh zu Carries und zur Alveolarpyörrhöe. Es ist zwar nicht richtig, dass die letztere in a Lon Fallen von Diabetes verkommt (Dolbeau), oder dass sie das erste Zetelen des Diabetes darstellt (ADreecht), auch zibt es naturlich eine Alveolarpyorrhoe ausserhalb des Diabetes aber die Alveolarpyorrhoe ist doch ein derart haufig s und wiehtiges Symptom im Bereiche des Diabetes, dass in jedem Falle von Alveolarpyorrhoe der Harn auf Zieker untersucht werden sollte. Besonders in den acht verleafenden Fallen von Alveolarpyorrnoe hegt oft Diabetes zu treinde (Baume).

Hinsichtlich der Weichtheile der Mundrachenhöhle ist es insbesondere die diffuse Stomatitis catarrhalis chronica in ihren verschiedenen Fermen (vgl. oben), welche den Diabetes begleitet. "Neurotrophische" und "angioneurotische" Stomatitiden.

9. Buccale Geschwüre der Tabiker. Mal perforant buccal. Pharyngeale Trophoneurosen.

Während des Verlaufes der tabischen Erkrankung troten in der Mundhohie Ulcerationen auf, deren Hauptmerkmale nach den bisher vorliegenden spärlichen Beobachtungen (ich selbst beobachte eben einen sehr schönen einschlägigen Fall) folgende zu sein scheinen. Der Sitz ist immer der Alvedfarfortsutz. Die Geschwüre nehmen ganz oder theilweise den Rand der Alveolen ein. Sie sind meist flach, doch kann auch der Knochen blossgelegt worden. Ihr Verhalten ist sehr atonisch. Sie sind (öfter, aber nicht immer) auffällend wenig schmerzhaft. Die Entwicklung ist eine überaus chronische. Nicht regelmässig, aber öfter ist die Uceration begleitet von Ausfallen der Zähne (fortschreitende Resorption der alveolären Arcaden). Es kommt auch gelegentlich zu Knochennekrose. Abstossung von Sequestern, und dadurch zu Kieferdeformität.

Vermuthlich wird bisher manches nicht hieber Gehörige mit den charakteristischen Ulcerationen zusammengeworfen. Mein eigener Fall ist ganz eigenartig und leicht von syphilitischer, mercurieller und anderweitiger Geschwürsbildung zu unterscheiden.

Die Meinung von Galippe, dass der Lier zu Grunde liegende Process von Alveolarpyorthoe abhängt, ist ganz unwahrseheinlich. Es landelt sich dech wehl um trophische Läsionen (Neuritis des Trigeminus). Die Geschwürsbildungen in den Lippen, an der Schleimhaut der Mundhohle und des Granens, die von Bernard. Battner und Rollett öfter untersucht worden sind, wird man heutzutage auch nicht mehr ohne Weiteres aussehliesslich den Wegtalle der Sensibilität und der häven albäungen Bewegungsersehemungen zuschreiben.

Literatur.

Bondet, Un. med. 1892. S. Navember.
Cl. Bernard, Leçons sur la Physiologie. Paris 1850, H. pog. 99.
Bottner, Zeitschr. für rat. Med. 3, XV, S. 254.
Galippe, Journal des connaissances méd. 3, Mai 1894.
Hudelo, Soc. tranç, de dermatel, 18, Marz 1893.
Rollett, Wiener akad, Sitzungsboucht, Mathemanatury, Cl. Ll. S. 513.
Wickam, New York Med. Record, 47, Februar 1894.

In ein in als typische Storing im Rachen autzutissenden Falle (ausgedehnte naultigle Normits uit der einen Korpichalfte) bildete sieh in dem sehr stack eyanostischen, induraten und hyperasthetischen Gewebe der Manuel und des vorderen Gannachborgens ein tieschwar das sach all nalig immer worter ausbreitete. Weschrook numm un, ass. Les Ganghen splen palatinum Sitz des pathologischen Processes sei (2).

Literatur

Westbrook Reterat on Centrall Litt for Laryngologie, Marz 1895,

10. Herpes zoster.

Als Zoster wird gegenwärtig im Allgemeinen eine Krankheitsform bezeichnet, welche mit acut auftretenden Blaschengruppen in der Regel an einer Körperhälfte sich localisirt und in seiner Anordnung die durch die Nerven vorgezeichnete anatomische Richtung einhält. Das halbseitige Auftreten der Affection ist es bekanntlich zuerst gewesen, welche zur Annahme führte, dass das Cerebrospinalsystem, beziehungsweise die Spinalnerven mit der Krankheit in inniger Beziehung stehen. Baerensprung hat aus dem Studium der Verlaufsweise vieler Falle von Zoster erst theoretisch geschlossen, dann, auf einen Obductionsbefund gestützt, auch thatsächlich gezeigt, dass der Zoster in der Haut immer einem Spinalnerven entspricht und dass eine Affection des zugehörigen Intervertebralganglions die Ursache des Zoster sei. Da unter den Hirnnerven blos im Bereiche des Trigeminus erführungsgemäss Zoster auttritt, dieser aber auch ein Ganglion besitzt (Ganglion Gasseri), so hat man seither. nachdem der Befund Baerensprung's vielfache Bestatigung und Vervollstandigung erfahren, für den Zoster im Bereiche des Gesichtes und der Mundhohle vielfach dieses letztere verantwortlich gemacht. Es ist indess wahrscheinlich, dass auch Läsionen des Centralnervensystems und der peripheren Nerven selbst Ursache von Zoster werden können. Wenn die Intervention des Nervensystems in der Production des Zoster nun auch sicher feststeht, so bletbt doch noch die Actiologie dieser zosterogenen Neuropathie festzustellen. Wahrscheinlich handelt es sich um einen specifischen Infect.

Uns interessiren hier blos zwei (ziemlich seltene) Localisationsformen des Zoster. Erstlich diejenige, welche den Verästelungen des R. maxillaris superior, beziehungsweise dem intraorbitalis entspricht. Dabei können im Bereiche der Wangen-, Gaumen- und Rachenschleimhaut der betreffenden Seite theils diffuse sehmerzhafte Rothungen, theils auch wirkliche Herpesefflorescenzen (mohnkerngrosse, gleichformige, von einem rothen Hof umgebene, mit trübem Inhalt gefüllte Bläschen, welche in Gruppen auf der gerötheten und geschwollenen Schleimhaut stehen) von allerdings flüchtiger Dauer durch Betheiligung der R. palatini und pharyngei auftreten. Folgen dieser Affection sind nicht selten bedeutende Schlingbeschwerden und hestige Zahnschmerzen. Es ist darnach selbst danernde oder doch langere Zeit bestehende Lahmung der betreffenden Gaumensegelhälfte beobachtet. Ehenso hat man nachtraglich fortbestehende neuralguorme Zahnschmerzen. Ausfallen der Zähne. Atrophie des Alveolariorisatzes rais Folge von Erkrankung im Bereiche des Nervus alveolaris posticus) gesehen. Ferner kommt hier für uns die Localisation im

Bereiche des dritten Astes des Trigeminus in Betracht; es kommt dabei zu Reizungszuständen, bisweilen zu Epithelialabschurfungen auf der betreffenden Hälfte der Zunge, entsprechend dem Nervus lingualis. Die erwähnte begleitende Muskellahmung im Bereiche des Gaumensegels ist dermalen nicht bestimmt zu erklären. Vielleicht trifft dieselbe Schädlichkeit sensible und motorische Nerven.

Wesentlich ist also für die Unterscheidung von zosteriformen Affectionen, dass der Process (mehr oder weniger streng) einseitig sich halt, ohne dass biebei eine besondere Vorliebe für die eine oder andere Halfte sich geltend macht, die Correspondenz mit einem bestimmten nervosen Territorium, die neuralgiformen Schmerzen und die rapide Entwicklung.

Gleichzeitige Zosterefflorescenzen im Bereiche der Wange bei der erstangeführten, im Bereiche der Ohrmuschel, der Schlafe, des Kinnmuskels bei der zweiterwahnten Localisationsform werden die Diagnose ausserordentlich zu stützen geeignet sein.

Da die Krankheit vermöge ihrer Pathogenese an und für sich schmerzhaft ist, und da die Herpesefflorescenzen alsbald der schützenden Epitheldecke verlustig werden, so verursachen die Erosionen starke Beschwerden.

Man pinselt dieselben mit 5%, iger Cocainlösung oder man erzeugt eine künstliche Schorfdecke durch Behandlung mit 10% iger Lösung von Argentum nitrieum. Innerlich kann man Morphium, Antipyrin, Chimmoder auch Arsenik reichen. Die Resultate der Behandlung des Zoster im Allgemeinen sind zur Genüge bekannt.

Literatur

M. Kaposi, Pathoogie der Hautkrankheiten, Wien 1893, I. Halfte, S. 357.

11. (Pseudo-)Herpes buccalis. Stomatopharyngitis herpetica (herpetiformis).

(Angine concineuse commune, Angine vésiculeuse, Herpès du pharyus)

Den eneurotrophischens Stumatitiden reihe ich, ohne damit etwa hinsichtlich deren Actiologie ein Vornrüheil sellaffen zu wollen, eine Reche von weiteren blaschenschliesen-) bildenden Affectionen der Mundrachenschleinhaut an, Ich schieke debei voraus, dass nam in weingen Capiteln der Mundkrankneiten so auseinander gehenden Auftessangen über das Wesen der Erscheinungen und auch solchen diagnostischen Schwierigkeiten begegnet wie hier. Die diagnostischen Schwierigkeiten sind in dem Unstande begrandet, dass die Efforseenzen der Schleinhaut wegen ihrer Localisation fertwahrenden Institen und deshalb eingreifenden Veranderungen ausgeselzt sind Bevor der Arzt sie zu tiesicht bekommt, sind sie meist weitgehenden Eingestaltungen anterwurfen. Schoole besonders grosse Blasen auf der Mundsehl inhuit zu sehen ist ein relativ seltenes Vergnugen. Dieselben platzen meist in Folge der Bewegungen im Cavine otes ihre Decke bleibt dann in Forn, von Fetzen liegen oder sie fällt ab. Die Basis verhalt sieh herruif wie pide wunde Flache in der Mundhehle sie sbelegte sieh. Die weit re wesentliche, die Deutung der Erscheinungen betreitende Schwierigkeit über liegt

darin dass hier nicht atiologische und meht anatomische, sondern rem klinische Diagnosen gestelt werden und die (dernatologischen) Fachmanner sich noch nicht einigen konnen über die Einheit oder Vielheit der supposirten klinischen Bilder.

Unter der obigen Bezeichnung grenze ich, zunächst vorläufig nur symptomatisch, Falle von augenscheinlich verschiedener ätiologischer Bedeutung ab, deren gemeinsames Merkmal in dem Auttreten von Bläschenefflorescenzen auf der Schleimhaut der Mundrachenhöhle (und des Larynx) besteht, welche mit der als Herpes bekannten Affection ausgepragte Achnlichkeit besitzen. Ein Ueberblick über die von den Autoren, welche einschlägige Beobachtungen mitgetheilt haben, augenommenen Ursachen der Krankheit (Rauchen, Tuberculininjectionen, Antipyrin, Erythemie exsudativum, Ikterus, Pneumonie, Malaria, Influenza, selbststandiger Infect) zeigt schon zur Genüge, dass hier mindestens Manches nur künstlich hereingezogen wird.

Man findet in einschlägigen Fällen (in denen der Herpes nicht zu einer acuten Angina sich hinzugesellt) bis linsengrosse, von Entzündungshöfen umgebene und mit trockenem Inhalte gefüllte Bläschen. welche, theils zerstreut, theils zu Gruppen gleichförmiger und gleich alter Eruptionen gesellt, auf der gerotheten Mucosa erscheinen, wo sie alsbald platzen und oberflächliche Substanzverluste hinterlassen. Kommt man nicht sehr frühzeitig dazu, so sieht man nur mehr die geborstenen Blaschen, durch deren an der Umgrenzung der Substanzverluste hängende grauweisse Decken die Schleimhaut eine ranhe Oberfläche gewinnt. Die Lieblungsstelle der Efflorescenzen ist die Region der Schleimdrüsenlage im hinteren Theile der Mundrachenhöhle (Uvula, weniger die Pharynxwande, beziehungsweise die Lig, pharyngoepyglottica, Zungengrund). Auf der hinteren Pharvaxwand reicht die Bläscheneruption blos bis zur Hohe des freien Randes des weichen Gaumens hinauf. Die eigent liche Mundhohle ist gar nicht so selten mitergriffen. Der weiche Gaumen kann stark ödematös werden. Leichtes Fieber und Schmerzen beim Schlingact sind die gewöhnlichen Begleiterscheinungen der Affection.

Die Dauer des Processes beträgt zehn Tage bis zwei Wochen. Die Therapie besteht im Schlucken von Eispillen, in kalten Umschlägen auf den Hats, in Gurgeln etc. Locale Massnahmen wie beim Herpes zoster.

*

Selten, aber zu manchen Zeiten in gehäuften Fällen, verbindet sich die acute Angina catarrhalis mit Herpes pharyngis (Angina herpetica) (als Complication?). Solche Fälle sind charakterisirt durch die Bildung von kurzlebigen gruppirten Bläschen im Niveau der Mandeln und deren Nachbarschaft, welchen Pseudomembranen mittleren oder geringen Umfanges folgen. Der Herpes kann auch an den Luppen und an der Wangenschleinihaut erscheinen.

Man unterscheidet eine acute, eine (seltene) prolongirte und eine recidivirende Form. Die Symptome der ersteren sind Fieber (bis 39.5°C.). dyspeptische Beschwerden. Die Mundrachenaffection kommt sehr rasch. schon einige Stunden nach Beginn des Fiebers. Mund und besonders der Isthmus faucium (Mandeln und Gaumenbogen) erscheinen gerothet, die Mandeln etwas geschwollen. An den Gaumenbögen und den benachbarten Partien des freien Randes des Gaumensegels sieht man tiefrothe Flecken. Innerhalb weniger Stunden vollzieht sich die Bläscheneruption. Sie vollzieht sich en masse oder successive, die Blasen stehen distinct oder confluiren. Ihre Zahl ist gewöhnlich nicht sehr reichlich. Die Bildung derselben erfolgt öfter in mehreren Nachschüben. Wenn auch beiderseitig, erfolgt nicht selten die Eruption auf der einen Seite stärker. Vom dritten bis füntlen Tage verschwinden die Bläschen ohne Hinterlassung von Spuren. In der Regel bedecken sich die Zwischenraume zwischen den Bläschen mit einem weisslichen Exsudat oder jede Gruppe verwandelt sich so in eine helle Plaque; mehrere solcher können auch confluiren. Diese Pseudomembranen haften fest. Nach der Entfernung stellen sie sieh gewöhnlich wieder her. In 4-5 Tagen nach Beginn der Angina heben ste sieh von selbst ab und hinterlassen ebenfalls keine Spuren. Die Retromaxillardrüsen schwellen höchstens geringfügig an. Nach 4—5 Fiebertagen erfolgt plötzlich die Detervescenz. Als Complication kann Pneumonie tolgen.

Bei der seltenen prolongirten Form hinterbleiben nach der Detervescenz noch Schmerzen. Es folgen neue Anfälle von Fieber mit frischen Eruptionen. Dies kann sich selbst noch einigemale wiederholen.

Die recidivirende Form wird besonders den Weibern zugeschrieben. Statt anderen Formen von Stomatitis bekommen manche Frauen tast während jeder Menstruation eine leichte Angina herpetica. Meist tehlt hiebei Schmerz oder ist hochstens angedeutet.

Die Stomatopharyngitis herpetica der letzterwalmten Formen beobachtet man vom funften Lebensjahr bis ins reifere Alter. Man sieht sie manchmal epidemisch (kleine Haus- und Hospitalepidemien). Ob es sieh wirklich um eine ansteckende Krankheit (hrer Art handelt (Pneumococceninfection)?

Literatur.

Bockhart Monatshette für praktische Deriantelogie 1885. Fascher, Berliner klinische Wochenschrift 1884 S. 798 Unbler, Soc med. des höpitarx, 1857. p.g. 86 Lassegue, Traite des angines pag 53 Lublance, Melyeyna, 1894. No 24. Peter, Diet en yelop, Artice Angines. Traossicia, Cintjae nedembe

12. Pemphigöse und pemphigoide Processe.

Die Mehrzahl der Dermitologen durtte gegenwartig durin übereinstineren, dass nach dem heutigen Stande der Wissenschaft -Penaphiguss keine Krankheitserinheit, sondern eine bestimmte ehem ihrer Form eines Hautausschlages Lorstellt Von den Krankheitsgruppen welche abzutrennen sind, integessiren uns für diese Dorstellung nur die folgenden

1 Das Erythema Unilosum, Dieses ist eine Form des Erythema Assubstrum multiforme (Hebra). Es ist nient zu bezweiteln, dass Fähe dieser Affection als Pemphigns untgetasst und beschrieben worden sind, Auf der Mundschleimhaut hat das Erythema bullosum auch die enberflossige) Bezeichnung Hydron buccal und Hydron buccal pseudosyphilitique erheiten.

2. Der Herpes (ris Auch doss Form gehört genetisch und klinisch dem Erythous exsudativem mutitiorne an. Viel- Falle wurden als Herpes iris angeseben, die jetzt zur Gruppe der Dermatitis herpet (formis (Hydron) gerechnet werden. Diese letzte Affection ist hauptsachlich von Dubring und Brocq aufgesteilt worden. Es darf aderdings nicht verschwiegen werden dass ein Kenner der Hautkrankheiten wie Kuposi die meisten der einer dem Namen Dermatitis herpetiformis bezeichneten Fälle zum Pemplugus selbst rechnet.

3. Der Pemphigus unt seinen verschiedenen Formen (vulgatis, fofiaceus, vegstans).

Da zugestandenermassen eine Anzahl Uebergangsformen zwischen einzelnen der angeführten Processe existirt, rechtfertigt es sich vorlaufig, die begleitenden Affectionen der Mundrachenhöhle in demselben Capitel abzuhandeln.

* *

Bei allen Formen des Pemphigus (im engeren Sinn) konnen die Schleimhäute ergriffen werden. Nicht so selten werden die Schleimhäute zuerst und ofter lange Zeit hindurch allein befallen (solitärer Pemphigus), wobei der Widerstand gegen therapeutische Massnahmen zur differentiellen Diagnose (besonders gegen Erythema bullosum mucosae) beiträgt. Die dauernde Betheitigung der Mundschleimhaut gehört zu den die Prognese sehr trübenden Symptomen. Gerade die Varietät *maligner Pemphigus* ist oft durch das primäre Auttreten der Blaseneruption auf der Mundschleimhaut charakterisirt.

Pemphigus localise der Mundschleimhaut, ohne dass begleitende Erscheinungen auf der ausseren Haut vorhanden sind, insbesondere, ohne dass ein ahnlicher Ausbruch der Haut früher oder später nachtolgt, wird man künftighin nur mit einer gewissen Vorsicht zum Pemphigus (im engen Sinne) stellen. Viele dieser pemphigoiden Affectionen gehoren in Wirkhelkeit zum Erythema hallosum.

leh glaube kaum, dass man auf der Mundschleimhaut die Blasenbildungen, beziehungsweise deren Folgeerscheinungen, wie sie ebensowohl der Pemphigus (im engeren Sinne) als das Erythema bullosum hervorruft, scharf zu unterscheiden im Stande ist. Rosenthal betont allerdings, dass auch auf der Schleimhaut die Farbendifferenz des Erythema exsudativum, wenn auch nicht prägnant, doch an einzelnen Stellen zu erkennen ist. Die Mucosa erscheint an manchen Stellen eyanotisch und ödematös geschwollen und von einem deutlich sichtbacen, schmalen rothen Hof umgeben. Trotzdem scheint es mir, dass es immer vorwiegend allgemeine klinische Gründe sein werden, welche Veranlassung geben, einen speciellen Fall entweder als Pemphigns im engeren Sinne oder als Erythema bullosum aufzufassen. Ich werde deshalb auch das Ausselsen und das Schicksal der Blasen im Allgemeinen in dem das Erythema bullosum behandelnden Abschnitt besprechen.

* *

Das Erythema exsudativum multiforme (Hebra) hat bekanntlich vielfache Beziehungen zur Schleimhaut des Mundes und des Rachens. Meist bestehen die Veränderungen auf der ausseren Haut und den Schleimhäuten gleichzeitig. In gewissen Fällen jedoch sind die Schleimhautaffectionen vor denjenigen der auss ven Haut zu constaturen. Die Mundschleimhaut ist ofter befallen, als die Mucosa des Rachens. An der Mucosa oris sind es besonders die Ober- und Unterlippe, sowie die angrenzenden Partien der Wangenschleimhaut und manchmal der Gaumen. Die Veränderungen der Schleimhäute können sein: 1. eine hyperämische Art. 2. bilden sich papulöse Infiltrate, 3. es kommt zur Blasenbildung, 4. es werden Ulcerationen beobachtet. Die häufigste Form sind die napulösen Infiltrate. Dieselben finden sich mit einer gewissen Constanz besonders deutlich an der Lippenschleimiaut. Sie stellen in begrenzter Zahl auttretende, linsengrosse, meist isolirt stehende, älteren Hamorrhagien gleichende Infiltrate dar, welche leicht über das Schleimhautnivenn hervorragen und dunkelviolett gefärbt sind.

In dieser Darstellung interessiren aber vielmehr gewisse Typen mit Blasenbildung (Erythema bullosum).

Den einen dieser Typen hat O. Rosenthad schärfer charakterisht. Es handelt sich hiebet um Individuen in den mittleren Lebenspahren, welche ohne bestimmt nachweisliche Ursache plötzlich mit einer Affection im Munde erkranken. Die Primärefflorescenzen bestehen in Blasen, welche sich auf den Schleimhauten der Zunge, der Lippen, der Wangen, des weichen und harten Gaumens, sowie des Pharynx bilden. Zu gleicher Zeit tritt meist ein ähnlicher Process an den Genitalien auf, daben sind hauptsächlich die Glans penis, die innere Lamelle des Präputium und das Scrotum befallen. Hier kann man Vesikeln und Bullen von ver-

schiedenster Grösse deutlich erkennen. Die Blasen nehmen hier ein ausgesprochen cyanotisches Gebiet ein, das nach der gesunden Haut durch einen zinnoberrothen Ring abgegrenzt ist. Auf keinem anderen Punkt der äusseren Haut werden (nach O. Rosenthal) Efflorescenzen sichtbar. Nur die Schleimhaut des Anus und der Nase wird manchmal ähnlich afficirt gefunden Nachdem mehr oder minder hofuge Beschwerden und Schmerzen beim Essen und Sprechen bestanden haben, geht die Eruption im Munde und an den Genitalien (bei indifferenter Behandlung) zurück. Es folgt aber in jedem Falle eine Anzahl Recidiven nach kurzen oder längeren Zwischenräumen. Deshalb ist die Affection auch unter dem Namen chronisch recidivirender Herpes der Mundschleimhaut (Flatau) beschrieben worden.

Ueber Aussehen und Schieksal der Blasen auf der Mundschleimhaut ist Folgendes zu bemerken.

Die Grösse derselben ist verschieden. Ihr Inhalt ist seros oder seros eiterig. Die Blasen sind aber in Folge der beständig einwirkenden chemischen und physiologischen Reize der schnellen Zerstörung überantwortet. Man sieht dann die Blasendecke noch in lockeren Fetzen aufliegen oder sie hangt herunter, nur noch an einem Rande festhaftend. Ist aber die Decke vollständig abgelöst, so tritt eine scharf gezeichnete, beicht blutende Erosion zu Tage, welche sich, wie alle Wunden in der Mundhohle, mit einem weisslichgeben Belag bedeckt. In Folge von Infection mit Mundbakterien (die locale Immunität der Mucosa gegen diese ist begreiflicher Weise verloren gegangen), kommt es zur Eiterung und Geschwürsbildung, welche beide dem Umfange und der Tiefe nach über die Stellen der ursprunglichen Blasenbildung hinausgreifen können. Obwohl meht gerade sehr tiefe Geschwüre entstehen, kann doch die spätere Narbenbildung Deformitäten (narbige Kieferklemme) verursachen. Es gelingt nicht regelmässig, eigentliche Blasen auf der Schleimhaut wirklich zu schen. Manchmal geht der Blasenbildung eine Art von papulosem Stadium vor, beziehungsweise es bleibt die Affection auf dieser Entwicklungsstufe (Epithelverdickung Epitheltrübung) stehen (Mandelstamm, Killian).

Differentialdiagnostisch kommt in Fällen von Erythema bullosum mucosae Folgendes zu erwägen. Zunächst Pemphigus im engeren Sinne. Manches, was in der Literatur als Pemphigus mucosae geht, wird kuntug dem bullosen Erythema anzureihen sein. Ein weiter unten mitzutheilender Fall illustrirt aber sehr prägnant die einschlagigen Schwierigkeiten. Ferner precidivirender Herpes Herpes uris. Urticaria bullosa. Aphthen. Lichen planus werden leichter abzugrenzen sein. Nur nebenber sei hier der Krankheitsgeschichten von Neumann und Kobner

Erwähnung gethan, aus welchen hervorgeht, dass bei Horpes iris neben der Haut wirklich auch die Mundschleinibaut ergriffen werden kann.

76: 16:

Wie in dem vorstehenden, kurz geschilderten, von Rosenthal abgegrenzten Typus Mund-, Genital-, Analschleimhaut ergriffen getunden werden, können auch andere Schleimhaute (der Nase, des Kehlkoptes, der Bronchien) und die Conjunctiva afficirt sein.

In dieser Darstellung interessirt vor Allem ein klinisch von Kromayer und Fuchs gezeichneter Typus mit eigenthümlicher Coincidenz der Blaseneruption auf Conjunctiven und Mundschlembaut. Ich reihe denselben hier an, ohne mich deshalb mit Denjenigen schlechthin zu identificiren, welche den (sogenannten) Pemphigus conjunctivae mehr weniger vollständig vom Pemphigus im engeren Sinne trennen (beziehungsweise völlig zum Erythema bullosum stellen) wolien.

Der einschlagige Falt von Furchs bekam zwerst eine pemphigoide Affection des Mundes, sieben Jahre spater Schrumpfung der Wangenschlemmaut, neun Jahre spater Pemphigus eenjunctivae, spater auch (sparlichen) Pemphigus der Haut Furchs lagt übergens hinzu, dass er ähnliche Falle jahrlich zwei bis drei beobachtet Kaposa, welcher den genam mitgeth ilten Falt von Furchs für unzweifelhaften Pemphigus erklart, Letent als Charakteristisches desselben die Schrumpfung der Schlemmaut. In der That ist diese Schrumpfung Linsonicht antfallig, als ertahrungsgemäss der Pemphigus im engeren Sinne) die Schlemhaut und auch die Conjunctiven behalen kann, ohne dass urgend welche dauernde Storungen eintreten.

* . *

Die Actiologie aller der nachstehend erwähnten chronischen, mit Blasenbildung einhergehenden Affectionen ist nur sehr beschränkt bekannt.

Die Unterstehungen des Blaseninhaltes, noch nicht diegenigen des Blutes und Harnes, sind nich dieser Richtung ergel nissies gewesen. Die Zunahme der eosinophilen Zellen in demselben bewerst urdarlich nicht, dass diese Leukocyten in der Haut gebildet werden. Vermutblich handelt es sieh hier um eine specielle, chemetaktische Ersenemung, Man scheint gegenwartig als zewiss anzunehmen, dass der Pemplugus iebenso wie die Dermatitis herpetitischas), ils eine trophische (vaschnotorische) Neurose anzuschen ist. Die (meenstanten) anatamischen Lasionen der Nervencentien sind Lisher kaum verwerthbar. Vielleicht werden die auffahligen Veranderungen, welche Eppinger an den per photeen Hautnerven im trebiete und in der Nahe der Blasenbildung regel-

*** nachweisen konnte, nach dieser Richtung besondere Bedeutung gewinnen, un an denselben erkennent eintach degenerative Veränderungen, Hämerhägten Ne venstaum, und rein perincuritische Ersenemungen, Infectiese Mikroveilierat Eppenger ni ht nachzuweisen Wahrscheinlich handelt es sieh un eine toxische (endotoxische) Sehaoliehkeit.

it i bu ios in entsteht unter denselben verselbedem n åtiologischen Beas E ythoma exsudativing multi orane Scalo sylich tage od, die Krunkheitsgeseinehte eines 32 ahrigen Schriftsetzers in, welcher von Dr. Schrischia auf dem V. Dermatologischen Congress (Graz 1885) vorgestelst worden ist und den ich nachher weiter zu beobachten (olegenheit hatte

Detselbe hatte Ende Apr I 1895 ein spannendes tiefühl und eine Anschwellung der Wenzensenleich unt be derseits bemerkt. Er war dadurch im Essen und Sprechen sehr beinndert und konnte die Zunge nicht beransstrecken. An derselben war fast nichts zo sehen auch konnte sie in der Mundhahle sehst nach ellen Richtungen bewegt werden Antangs Juni bemerkte der Patient ein Wundsein an der Wangenschlein naut, babt wurde auch die Zunge das Zaunfleisch und die Lippenschleichnhaut eröditt. Bläschen will der Kranke nur auf der Zunge als Vorlaufer der Affection bemerkt haben. Die Erkrankung nahm immer nicht an Aussichnung zu und es kam zu starken Ptyalismus Mitte Juni trat die Affection nich an den Handen auf. Die Bengeflächen der Finger und des grossten Theibes der Vola manns wurden röthlich blau und wicht geschwollen. An den volaren Gelenksstell in der Finger haben sieh bald Einrisse eingestellt. Uerner Underen sich nich einzelne blauliche Knoten an der Ruekfläche der Hand über den Interphalang all und den Metaearpophilangenligelenken und volarwarts an der Handworzel. Ende Juni bemeikt der Patient dann auch offene Stellen an der Glans, am Prapi tunn und Atter, Anca diese Affectionen sollen ohne Blaschöldung aufgetreten sein.

Antangs Juli fand sich (bei der Aufnamme in die Klinik des Herrn Collegen Jarisch) an der Mandschleinhauf das einer Stemikare alinkelte Bild. Starker Foetor et ore, über die rothbraumen, zum Theise nat Krasten bedeckten Lippen floss viel Sprichel. Sprichen und Kasen war sehr erschwert, die Zange konnte nur winig vorgestrickt, de. Mun I nu. win z geoffnet werden. An zahreichen und untanglichen Stellen war die Schleinhaut der Wingen der Lippen, der Zunge erodirt und sonderte Einer ab. Das stark gewilstete Zahnfleisch zeigte einen nierarten eit ruden Rand Die eroduten Stellen bluteten teicht. Der iblige Theil der Mandrachenholden-Schleinhaut war bles fleikig geröthet und zes invellen.

Die Hande boten im diese Zeit ein Krankheitsbild ahntich wie beim Erytheini roultiforate nur waren die velaren Pizeaen besonders bethiligt. Die Finger und fist der ganze abrige Theil der Vola meras waren blutreil, geschwelben, nam utlich die einziden Erforeseenzen; die N. gelphalungen waren mit grossen lamelli sen Sci. appen bedeckt An den dursalen tielenkstellen der Haut und an der Volorseite der Handwurzel waren grossere und kleinere, in der Mitte blane und leicht deprinante, am Rande mehr rothrieh gelerbte flasie und kugelige Knoten verhanden, dieselben zeigten zum Theil lamelose Schupping

An den Racken- and den Scatenfliehen der tilans und des inneren Blattes des Praput ein wuren int Krusten bedeckte Stellen verhanden, unter denen die Haut nasste und tiet rothe unregennossig begrenzte Erosionen aufwies. An der Peniswurgel und der linken Scottalseibetanden solle grandblute, erhabene, scharf begrenzte scumppende Praques.

Am Ariss waren be Seulemmautlanten stark ausgebiedet, graai verfarht, gegen den After hin erollist.

An den seitlichen Thoraxpartien war eine kleine Zahl sehart begrenzter, leicht bräunlichrotte gefarbter schuppenster Fleike,

An einzelnen Zehen und um Dirsum pedis waren ebenfills blaurothlich seimppende Stellen vorhanten

Durch etwa drei Monate blieb dieser Zustand fast stationer. Im September besserte er eich etwas. Un diese Zeit wurde am weichen Grun en die Eraption einer Bossehen groppe conststirt. Kreisformig grapplate Bluschen wurden dem inch an den Handen gesehen Die Zahl der Flecken au. Therix wuchs, ner eitraten am Hals und Abdender auf

Nachdem ich selbst den Kranken schon vorher öfter mit gütiger Erlaubniss des Herrn Prof. Janisch gesehen hatte, wurde er am 17. Jänner auf meine Klinik transferirt, weil er eine Pericarditis bekam.

Wir konnten zur Anamnese nachtragen, dass er 1893 einen Rheumatismus gehabt, welcher fast alle Gelenke ergriffen hatte. Die Krankheitsdauer war acht Wochen gewesen.

Am 16. Jänner 1896 verspürte der Patient einen Druckschmerz auf der Brust, welcher ihm das Athmen beschwerlich machte. Seine Körpertemperatur steigerte sich auf 38-5° C. Das Körpergewicht des Kranken betrug damals 47-5 kg. und sank während des nächsten Monates auf 44 5 kg. Die Körpertemperatur erhob sich blos in den ersten Tagen des Aufenthaltes in der Klinik dann und wann des Tages auf 38º C., vom 21. Jänner ab war die Achselhöhlentemperatur normal. Das Blut und der Harn ergaben keinen bemerkenswerthen Befund. Starke Steigerung der Sehnenphänomene, erhöhte directe Muskelerregbarkeit, fibrilläre Zuckungen der Zunge hatte ich schon vorher constatirt. Sensibilitätsanomalien konnten nicht festgestellt werden. Symptome einer tuberculösen Lungenaffection wurden nicht gefunden, Eine mediastinale Dämpfung, welche vom Sternum einwärts nach links hinüberreichte, war uns sehon längere Zeit vor Beginn der exsudativen Pericarditis aufgefallen. Das Exsudat war, nach der Dümpfung und den sonstigen Symptomen zu schliessen, ein mittelgrosses. Die Pulsfrequenz hielt sieh um 80 herum, die Pulsqualität war keine hervorragend schlechte. Gegen die Mitte Februar war die Pericarditis vollkommen abgelaufen. Ein endocardiales Herzgeräusch fand sich nicht.

Während des Aufenthaltes in meiner Klinik fand sieh beim Kranken noch immer der ausgeprägte Befund einer (nach hinten an den rechten Gaumenbogen begrenzten) uleerösen Stomatitis. Blaseneruptionen auf der Schleimhaut haben wir nicht beobachtet. Die retromaxillaren Drüsen waren etwas geschwollen. Vergleichsweise zeigte aber die buccale Affection gegen früher geringere Intensität und die Besserung schritt sichtlich vorwärts. Volle Heilung bei der Entlassung (17. Februar 1896) war aber noch nicht eingetreten.

Was schliesslich aus dem Patienten geworden ist, weiss ich leider nicht anzugeben. Schlischa hatte gelegentlich der erwähnten Demonstration des Falles eine vollig bestimmte Diagnose, wie ich glaube mit Recht, nicht gestellt. Kaposi erklarte die Sache so, dass der Mann seit längerer Zeit Pemphigus der Mundschleimhaut habe. Nun bekomme er auf der Haut nur eireinäre Blasen. Allein das Individuum sei bereits kachektisch, deshalb entstünden bei ihm grosse, aber schlappe, sofort inerustirende Blasen. Er stellte also den Fall als Pemphigus eachectieus dar. Ich muss gestehen, dass die Thatsache des Ueberstehens einer Pericarditis und der eigentlich normale Verlauf dieser Pericarditis diese Kachexie in doch sehr gemildertem Lichte erscheinen lässt. Vielleicht stellt der Kranke doch einen Uebergangsfall zum Erythema bullosum (Rosenthal) dar.

* _ 4

Die (quoad Pemphigum) wenig aussichtsvolle Therapie ist die der ulcerösen Stomatitis.

Literatur.

Caspary, Arch, für Derm. Bd. XXVI, 1. Chiari, Wiener klin, Wochenschrift, 1892.

Eppinger, V. Congress der deutschen dermatol, Gesellschaft, 1895, S. 83

Epstein, Munchener med. Wochenschrift, 1893.

Flatau Deutsche med. Wochenschrift, 1891.

Fuchs, Wiener klin, Wochenschrift, 1892.

Letraca

173

Garcia, Napoli Orfon 1892

Kaj ost. V Congress der deutschen dermatol, Gesellschaft Graz 1895, S. 13

Killian, Monatsschrift für Ohrenbeilkande, 1892

Kobner, Naturforscher-Versammong Nurnberg 1893

Landgraf, Berliner klin. Wochensehrift. 1891

Mandelstamm, Berliner klin, Wochenschr.ft. 1891

Mosier, Deutsche med Wochenschrift 1890.

Neumann, Vierteljahrsschrift für Dermatol, 1886, Wiener med. Blatter, 1886, Wiener dermatol, Gesellschaft etc.

Right, Med. Jahrbucher, 1885

O Rosenthal, V Congress der dontschen dermatol, Gesellschaft Graz 1895,

S 34 and IV Congress derselben Gesellschaft, S 556.

Sachsalber, Klin, Monatsblatter für Augenheilkunde Bd XXXII, 8.

Schischa, V. Congress der deutschen dermatol Gesellschaft Graz 1895, S. 85. Seitert, Revue de laryngol, 1891.

13. Urticaria.

Auch auf der Schleinheut des Mundes, des Ruchens und des Kehldeskelss kennen manchmal gleichzeitig flüchtige Rothungen und den Quaddeln entsprechende obernatese Schwellungen vor. Durch diese kann z. B. die Uvula enorm vergrossert werden, die Epiglottis bis zur Erstickungsgefahr schwellen. Dieses Vorkommniss ist ein seltenes. Nach Kaposi ist es besonders bei der als Riesenmitieuria bezeichneten Form gesehen worden. Auch die Zunge kann dann plotzheh stark anschwellen, blung verfarbt und ein Hinderniss beim Sprechen und Schlingen werden.

Die Therapie besteht in Abfuhrmitte in Eventuell kennte einmil ein manucher oder ein chirurgischer Eingriff nichtig werden.

Litonotum

Kaposa, Lehrbuch, 1. Abthodung, S. 322 Malton, Vortelahrsschrift für Dermatchaft, 1877 Sehwardunger Zumssen's Handbuch, Bd. XIV.

Schlechthin infectiöse Formen der Stomatitis (specifischen oder gemischten Charakters).

14. Die Mundhöhle bei Scarlatina.

Das wichtigste Interesse der Veränderungen in der eigentlichen Mundhöhle bei Scharlach ist an die Zunge geknüpft. An den vom Scharlachgift hervorgerufenen Processen nimmt allerdings die ganze Schleimhaut des Cavum oris Theil. Die Storungen sind hier zumeist oberflächlicher Natur, congestive diffuse Hyperamie, vermehrte Epitheldesquamation, endlich eine Art Exanthem in Form von umschriebenei starkerer Rothung. Am Lippenroth sind solche exanthemahuliche Flecke selten. Die Schrunden an den Mundwinkein, die Trockenheit, die Krustenfuldung daseibst gehoren dem februen Infect überbaupt an.

Den begleitenden Veränderungen der Zungenschleimhaut aber hat man vielfach pathognomonischen Werth beigemessen. Man ging davon aus, dass die Scharlachzunge hichst selten beim Scharlach fehlt, oder, dass sie zwar ein nicht absolutes constautes, dafür aber besonderscharakteristisches, die Diagnose sicherndes Scarlatinasymptom sei. Einwendungen, dahinlautend, dass auch bei nicht Scharlachkranken, besonders bei Kindern dieselben Veranderungen an nur wenig (gar nicht) belegten Zungen zur Beobachtung kommen, sind nicht durchgedrungen.

Das Hauptaugenmerk der Scharlachzunge kommt auf das Verhalten der Papillae fungiformes und auf den Belag zu legen. Die Zungenschleimhaut macht nach Neumann, dem ich nach meinen Erfahrungen im Allgemeinen beipflichte, drei Stadien durch: 1. Das Stadium der Schwellung der ganzen Schleimhaut und der Trübung des Epithels. 2. das Stadium der Desquamation, 3. das der Regeneration der verloren gegangenen Epithelien.

Das Erste, was an der Scharlachzunge wahrzunehmen ist, sind Wulstungen derselben: longitudinal gestellte Falten mit dazwischen liegenden Rinnen. Diese Faltung der Schleimhaut ist von der bei der Atrophie der Zungenmusculatur (Bulbärparalyse) dadurch unterschieden, dass die normale Consistenz erhalten bleibt. Zugleich werden die oberflächlichen Epithelien trüb, so dass in der ganzen Regio papillaris das Blut und die Muskelfarbe nicht mehr durchscheinen und die Oberflächtein weisslichgraues und weissgelbliches Aussehen gewinnt (vermehrter Zungen-Belage). Die Seitenränder der Zunge, besonders an der Zungenspitze, behalten ihre rothe Farbe. Am Zungenrücken schwellen die Balgdrüsen an.

Die Desquamation des Epithels beginnt an den Papillae fungiformes, entweder weil durch die besonders starke (entzündliche) Schwellung derselben gerade hier das Epithel denutrirt wird, oder weil an diesen Papillen Traumen leichter platzgreifen. Man sieht diese Papillen in der Folge als *miliare* starkrothe Fleckehen, aufangs noch von einem blassrothen Hof umgeben, durch den Belag hindurchschimmern, zuerst die der Spitze benachbarten, dann die entfernter davon gelegenen. Die Papillae fungiformes treten dann immer mehr als knopfförmige Erhabenheiten hervor, wenn auch die übrige Mucosa, besonders die fadenförmigen Papillen, ihr Epithel verlieren. Denn mit der Desquamation der Epithelien hält die Abschwellung der Schleimhaut keineswegs Schritt. So gewinnt die Scharlachzunge das Aussehen der Erdbeere (Farbe und Höckerigkeit) Der Desquamationsprocess erfasst auch die Randpartien der Zange, was durch das deutliche Vortreten der Papillae foliatae markirt wird.

Im dritten, regenerativen Stadium bedeckt sich zunachst die Höhe des Zungenruckens wieder mit einer normalen, danernden Epithellage.

die rothe Farbe nimmt dabei ab. Mit Beginn der Epithelregeneration schwindet auch die entzündliche Schwellung der Schleimhaut. Von den Papillen kehren zunächst die fadenförmigen zurück. Diese erhalten einerseits einen neuen Epithelüberzug, andererseits treiben sie auch neue Secundarpapillen (die alten sind während des Desquamationsstadium verloren gegangen). Dadurch scheinen die Papillae fungiformes tiefer in die Oberflache der Zungenschleimhaut einzusinken. Ahmälig verlieren sie auch die tiefrothe Farbe und schwellen ab

Dieser Neumann sehe Types kann naturlich durch gewisse Abweichungen teines der Stadien entwickelt sich excessis. Complicationen treten hinzu etc.) then-weise verwischt werden. Die Epitheltrabanz kann im Krankheitslude ganz zurücktreten und gleich die Desquamation vorherrsehen. Die Desquamation kann sehr tiet greifen, so dass selbst die Langseundel der Museulatur zu Tage treten. Das trübe Epithel wird unvollkommen abzeitossen, es blicht sich gleich wieder ein neues, ebenfalls bild neuerdings zetrübtes Epithelsteutun, dasm bleibt die Zunge forwahrend ebelegte. Durch den Belaz sehmanern aber doch immer die Papillae fungifornes durch, und zwar, was gerude für den Scharmeh charakteristisch, in kreisrunder Form erigirt. Sepsis als Complication unterbricht den Scharkehprosess der Zunge. Die der oberflächtlichen Epithellagen bereits entblosste Zunge wird trocken, es entsteben blutende Schleimhautrisse, die selbst überiren konnen, oder es kommt zur Borkenbibtung. Nekronseh-diphtheroide Processe der Rachengebilde konnen übergreifen auf die Zunge. Henrich und Bohra haben endlich auch complicirende saphthoses und pustulese Veranterungen. Lieber einen Friesel beseuri den.

Die Scharlachzunge beobachtet man nach meinen Erfahrungen in mehr als drei Viertel aller Scarlatinafälle. Nur sonstige pathologische Veränderungen können sie coupiren. Das Bild der reinen Erd-(Him-)beerzunge zeigt sich meist vom dritten bis fünsten Tag und dauert etwa drei Tage. Selbst am 14. Tage (nach Beginn des Fiebers) kann sie jedoch noch vorhanden sein. In einem Drittel schwindet sie gegen Ende der ersten Woche Zwischen der Intensität des scarlatinösen Gesammtprocesses und der Scharlachzunge besteht, wie begreiflich, keine Proportionalitat. Beide Processe sind aber pathogenetisch auf dieselbe Linie zu setzen.

Häufig bestehen der Scharlachzunge ganz ähnliche Bilder gewiss nicht: ausnahmsweise mag es wohl der Fall sein Dem diagnostischen Werth der Scharlachzunge aber thut es Eintrag, dass dieselbe erst nach dem dritten und vierten Tag in Erscheinung tritt.

Literatur.

Bolen, Gerhardt's Him Duck, der Kinderkrankloiten, 1877, Bd. H.

Furteringer, Eulenburg's Red-Encyklopadie 1889, Bd. XVII.

Henoch, Verbaungen.

Jurgensen, Doors Handbuch, Bd. IV, III. Thed. 2. Abthebing.

Lieber, Schundt's Jourtheber, 1856, 49, 38

Nordwardt, Schmidt's Jahrbi dier, 1860-109, 338.

A. Neumann, Deutsches Archy für klin, Modein, Bd. XI,VII S. 378,

Thomas, v. Zienessus Handbach, Ed. H. H. Theil.

15. Die Schleimhaut der Mundrachenhöhle bei Variola, bei Masern und bei Varicella.

Man vergleiche die betreffenden Abschnitte der Abhandlung über sacute Exantheme, in diesem Handbuch.

Literatur

Variola Die bekannten Hamibucher der speen, ien Pathologie und die in der Einfeitung angeführten allgemeinen Werke der Munikrankheiten.

Masern, Comband, These, Paris 1879.

Cambet, Thèse de Paris, 1889.

Despine, Diet, de Medecane, Art. rongeob.

Heim, Hufeland's Journal, Bd. XXXIV, 3, St.

Rayer, Hantkrankheiten, 1853.

Relin, Jahrbuch für Kinderheilkunde, N. F. 1868

Remainlt, These, Paris 1887.

Sanne, Diet, enevel, des se, méd, Art, rongcole,

Trousseau, Clinique de l'Hôtel Dieu, 1852,

Varice, la: Vergleiche bei Variola.

16. Stomatitis fibrinosa maculosa (disseminata).

Ich ziehe es vor, die Bezeichnung «Stomatitis aphthosi» ganz aufzügeben und durch die obenstehende, von E. Fraenkel vorgeschagene, zu ersetzen. Unter dem Namen -A) htten- (apdat, vermuthlich von autriv, anzunden, anstecken) hat man bis que tanfendo Jahrhundert unzweifelhaft disparate Krankheltsformen der Mundrachenholde zusammengeworfen, weiche scheinbar ein gemeinsames Merkmal in dem Auttreben von kleinen, bald als platten, bald als blaschenartig, webs oder gebbieh gefarbten Plaques besitzen, die nach kurzerem oder langerem Haffen an der Mucosa entweder nane ersichtlichen Substanzverlust abgestossen werden oder partielle Zerstörung den tiewebes und treschwursbildung hinterlassen. Wurde durch den Localprocess eine ausguebigere Zerstorung verursacht und traten gleichzeitig Symptome eines Aulgemeinleidens und Zeichen, von Seite, der Digestiopsorgane bervor, an sprach man von «besartigen» Apathen und dachte auch an eine Verbreitung des anatomischen Processes auf die Mucosa des Darmtractus (Aphthen des Dickdarms). Der l'instand, dass es sich wirklich um ein landlaufiges Leiden handelt, legunstigte den Missbrauch unt der Bezeichnung Aphthen, welche bisweilen tast jede Art von Storiatitis oder Veränderung der Mundschlembaut untrest. Den zu weiten Umlung des Begriffes Aplatheus fin let man bereits in den Schriften der Alten, z. B. Lesonders bei Galennis.

Ein wesentlicher Fortschritt in der Definition des diesen Begrifffüllenden Inhaltes hat sich erst in neuerer Zeit vollzogen. Die erste wichtige Trennung verdankt man dem durch Vogel. Gruby. Oesterlen, Berg. Reubold und Anderen erbrachten Nachweis, dass eine sehr wohl zu charakterisirende Form von Aphthen nicht auf einem pathologischen Process in der Mucosa selbst berüht, sondern auf die Wücherung eines Pilzes, des Soorpalzes, in und auf dem Epithel derselben zu beziehen ist.

Die anatomischen Untersuchungen über die Entstehung der Aphthen haben bis heute zu einer vollkommenen Einigung nicht geführt. Es besteht noch immer der Streit, ob die Aphthen aus Bläschen hervorgehen können oder immer blos aus einer mit Abtödtung des Epithels einhergehenden Ablägerung umschriebener fübrinoser Exsudate in die oberflächlichsten Schleimhautschichten entstehen.

Die Ursache dieser divergirenden Auffassung ist darin gelegen, dass man gewisse gelbliche Plaques, welche sich bei typisch vesiculoulcerosen Affectionen (voranfregangenen manifesten Bläschenbildungen mit relativ reichlichem flüssigen Inhalt, Herpes buccalis) in der Mundschleimhaut finden, von den Aphthen, die, in den verschiedensten Stadien des Wachsthums vorsichtig eröffnet, niemals eine Andeutung von Flüssigkeit entdecken lassen, nicht scharf treinte. Die Verwirrung wurde umso ärger, als die moderne klinische Literatur von der Billand'schen Darstellung der Aphthen ausgeht, welche dieselben anatomisch mit der Stomatitis vesiculo-ulcerosa indentificirte, symptomatisch aber vortrefflich aut die pseudodiphtheritische» Form der Aphthen passt. In dem Artikel, den Billard in seinem Handbuch der Kinderkrankheiten (1833) den Aphthen widmete, erscheinen dieselben, weil der Autor mit Unrecht ihren Sitz ausschliesslich in die Folliculi mucosi verlegte, als Stomatitis follicularis und werden hier zum erstenmale als kleine Bläschen geschildert, weiche wenig betrachtliche Ulceration hinterlassen. Dieser intra-, beziehungsweise der interfolliculare Sitz ist dann in der folgenden französischen Literatur noch mehrfach discutirt und insbesondere auch die Synonymie der Apathen mit der vesiculo-ulcerösen Stomatitis aus klinischen und amatomischen Gesichtspunkten festgelialten worden (Guersant, Valleix, Barthez-Rilliet, jüngst auch E. Maurel). Das classische Handbuch der Unterleibskrankheiten Bamberger's steht gleichfalls auf diesem Standpunkte. In Deutschland ist es H. Bohn, in Frankreich Worms gewesen, welche die Bezeichnung »Aphthen« für Bildungen reservirten, die zu keiner Zeit ihres Bestehens durch eine mit Flüssigkeit gefüllte Epithelialerhebung repräsentirt werden und typisch auch nicht eigentliche tieschwure (eiterige tiewebsschmelzung) hinterlassen.

E. Fraenkel bat seither gezeigt, dass das als Aphthe bezeichnete Krankheitsproduct histologisch alle diejenigen Elemente in sich vereinigt, welche uns als Bildner fibrinöser Pseudomembranen vom Croup und der Diphtherie der Bachenorgane bekannt sind.

Das Wesentliche des apotnosen Herdes ist ein bald nicht grobbalkiges scholliges, enge Maschen autweisendes, hyden glänzendes, bald sehr feinfahtges (Fibrin-) Gerust, innerhalb dessen sich an versennedenen Stellen in wechselnder Reichnätigkeit normale. Gezieh augsweise Kernschwund darbietende Rundzellen und in Nekrosirung begriffene Epithelze len vorfinden. Die Butheiligung des Epithels an der Bildung der Pseudotaendran einerseits und die Beschuffenheit der Mundschleinhaut weich letztere mit

ihren Papiden zapfen ette in die Membran hineimagt, andererseits erklaren das feste Betten der aphtnesen Plaque. Den Schlassel zer Entstehung dieser Membran hetert das Intersachung von Aphthen, welche zusammen mit de, untersund anliegenden Schlein haut entfernt worden sind. Das klinisch als Aphthe erscheinende Gewebe deckt als flacuer Buckel die darunter befindlichen Schleinhautpapiden. Die desen aufliegenden Epithelzeiten sind auseheinend normal erhalten, Da, wo der aphthese Berd in die gesunde Umgebung übergeht, erkennt num die allmälige Umwandlung des quellenden Epithels in jene aus hyalinen Schollen und Balken zusammengesetzten Massen, an deren Heistellung auch zahlreiche, nicht über di deutsche Kernfarbung ausweisende Leukeeyten theilnehmen.

Es handelt sich also, wie sehon Henoch ganz richtig angenommen, um die Ablagerung eines fibrinösen Exsudates in die oberdächlichen Schleimhautschichten.

Nach Bohn, dessen Schilderung des aphthösen Processes sich die meisten neueren Autoren mehr oder weniger vollständig angeschlossen hatten, liegen alle aphthösen Flecken subepithelial. Nach dieser Schilderung reisst die Epitheldecke während eines kurzen Bestandes der Plaques ein und es liegt dann frei auf der Schleimhaut eine gelbliche, dichte, filzige Masse, mehr oder weniger erhaben und von Epithelfetzen umgeben. E. Fraenkel hat sich niemals, beziehungsweise zu keiner Zeit der fortgesetzten Beobachtung vom ersten Wahrnehmbarwerden bis zum Verschwinden des Fleckens von einem derartigen Vorkommen überzeugen können.

Ich selbst möchte aber daran festhalten, dass das Exsudat doch durch den Verlust der oberflächlichsten Epithelschichten freigelegt werden kann. Die obersten Epithellagen sind nämlich öfter, wenigstens in grossem Umfange, intact. Diese Epithelschicht ist allerdings meist nur dunn gegenüber dem relativ mächtigen, normalen Mundschleinhautepithel, die Hauptmasse des Epithels geht im Exsudat auf. Vermuthlich durch aussere Einflüsse wird die Epitheldecke fortgescheuert und es entsteht die von Bohn sogenannte voffene Aphthe.

Eine Entzundung der oberflachlichen Coriumschichten dient den Aphthen zur Grundlage: doch fehlen hier jegliche auf eine die Elemente derselben betreffende Nekrose hinweisenden Befunde. So erkhatt es sich, dass nach Entfernung des Exsudates auf dem Wege der allmähgen Abschilferung vom Corion, beziehungsweise nach der Resorption der molecular zerfallenden Masse kein eigentliches Uleus, sondern blos eine durch das Fehlen des Deckepithels verursachte Erosion zurückbleibt. Auch wird es verständlich, dass in Folge der schon unter der Pseudomembran eingeleiteten Epithelregeneration der aphthöse Process ohne Narbenbildung heilt.

Schech hatte geglaubt, dass Apathen, beson lers bei Carliopathien, aus kleinen embolischen Schleumhauthau urbagien hervorgeben konnen und dass dieselben über haupt sehr versehre beion Vorgangen, verannter Vasculansation und Exsodution geringer

Mongen von Flussigkeit ihre Entstehung verdanken. Ihr weisshehes Aussehen ruhre meht von einem eroupsisen Exsudat, sondern von oberflachhener Nekrose und Maceration her.

Nach meinen bei Individuen mit hamserhagischer Diatlesse mit Morbus Addisonii u. s. w. gemuchten Beubschtungen gibt es that-neidieh umsenriebene grangelbliehe Plaques nach enpillaren Blutungen. Indem die Epitheldecke eines solenen kleinen Blutherdes platzt, hinterbleibt ein hochstens etwa die Dieke des Epithels durchsetzender Substanzverlust, der sich wie also bieerden Wunden mit einem derartigen Belaze versieht. Dies bietet aber natürlich mikroskopisch durchaus andersartige Bilder

÷ +

In ätiologischer Hinsicht ist vor Allem die Beziehung der Stomatitis aphthosa zur Maul- und Klauenseuche der Thiere zu ventiliren. Deutsche und französische Pathologen, z. B. David, Ruault (im Handbuche von Charcot), reserviren diesen Begriff ausschliesslich für die Stomatitis epidemica. Es besteht aber wohl kein Zweifel, und die Mehrzahl der deutschen Autoren nimmt dies wohl auch bestimmt au, dass die gewöhnlichen Aphthen und die Maul- und Klauenseuche des Menschen wesentlich, i. e. ätiologisch, zu unterscheiden sind. (Bezüglich aller Einzelheiten sei hier auf den ausführlichen Artikel über Stomatitis epidemica in diesem Handbuche verwiesen.)

Dass es sich auch bei der gewöhnlichen Stomatitis fibrinosa disseminata um eine durch (vermuthlich mehrere) pathogene Mikroorganismen hervorgerufene Krankheit handelt, ist von vorneherein, besonders wegen der Art des Auftretens gelegentlich unter stark febrilen Symptomen und der oft sehr raschen Eruption der Plaques, recht wahrscheinlich. Obwohl bisher nur wenig bacteriologische Untersuchungen über Stomatitis aphthosa veröffentlicht worden sind, darf man es bereits als ziemlich feststehend betrachten, dass Mikroorganismen an der Bildung der aphthosen Plaques theilnehmen.

E. Fraenkel het 1888 in dre, Fallen von Stomatitis fibrinosa disseminata durch das Culturverfurren den Staphynococces aureus und citreus, den ersteren blos in einem Fall, den anderen in zw. Fallen gehanden und glaubt dass bese Mikroben sich nicht erst see indir angesiedelt haben. Die directe mikroskopische Untersiehung ergab ihm keinerlei Mikrosoccen, weiche genugend ehrrikteristische Eigenthamhehkeiten durgeboten hätten. E. Fraenkel hebt och auffallend geringen Reichtbam der den einzelnen Flecken constituarenden Massen, in Pilzen hervor. Sein Untersuchungsmaterial gewann dieser Antor durch Abkratzen und durch Exeision.

Feer fand in sajdithosen Geschwitznie der Lippen und der Zangenspitze bei einem etwas über ein ährigen Kinde am reichliensten Stapaylerocens pyogenes aureus.

Neumann behauptet, dass unter den pyogenen Mikroorgamemen in den aputhösen Etflorescenzen Stiphylocoreus progenes extreis und flivus vorherrschen.

M. Stoos (Berner besteriologisches Institut) stellte ber seinen Untersuchungen in summthehen typischen Fall n. (15) die Anwesenkeit eines grossen Diplostreptoeneus fest der sich von den in der gesunden Muniholde und bei Anginen verbai denen Digospeccen durch seine Grosse und durch die Form der an den Enten wenig abgerundeten.

langheben Glieder, sowie durch die Neigung, sieh in Haufen zu lagern, unterscheidet. Nach Gram ist dieser grosse Dipiococcus gut farbbar. Auf Agar erhålt man feine, gürtelförmige Colonien, auf Gelatine wächst der Dipostreptoceeeus bei Zimmertemperatur, verflüssigt dieselbe nicht. Bouillon wird leicht getrubt, es bildet sich ein Bodensatz. Mich gerinnt, Kaninelian, mit Bouilloncultur subeutan injicirt, reagiren durch eine locale Entzundung, werden krank, geben aber nicht ein. Der Diplococcus ist ein, von Tivel in Peritonitiden gefundenen, Opploeoccus intestinalis major genannten Mikroben sehr ühnlich. Ferner fand Stooss Staphylococcus albus, aureus und eitrens, aber meht in ailen Fällen, namentlich (nur ausnahmsweise in grosserer Menge) Coccus conglomeratus (vergleiche den Artikel Angina). Baeiden und Spirillen waren stetnur in ganz unwesentricher Zahl bei der directen unkroskopischen Unterstehung zu finden. Bei der directen mikroskopischen Untersuchung treten in den meisten Praparaten die Staphylococcen an Zahl zurück. In tieferen Schichten der Gewebsmassen fehlen sie fast ganz. Wenn dann in den Culturen ihre Colonien prävaliren, lässt sieh dies aus der Leichtigkeit erklaren, mit welcher die Staphylococcen auf Gelatine and auch auf Agar wachsen. Stoops betout deshalb auch die Schwierigkeit, Resultate, welche, wie diejenigen E. Fraenkels, vorwiegend durch das Culturverfahren gewonnen sind, uneingeschränkt zu verwertnen. Auch kommt zu erwagen, dass sowohl der Staphylicoceus aureus als der Staphylococcus albus in der Mundhohle gesunder Menschen häufig gefunden wird. Auch der verhältmesmassig häufig von E. Fraenkel und von Stooss in der Cultur erhaltene Staphylococcus eitreus wird nicht selten normaler Weise im Cayum oris angetroffen,

Stooss erklart es deshalb für wahrscheinlicher, dass die Staphylococcen sieh erst nach der Bildung der Aphthen ansiedeln. Dagegen spricht er als atiologisch bedeutungsvoll den grossen Diplostreptococcus an. Dafür spreche die Constanz des Befundes in den typischen Fällen, die Menge, die allgemeine Verbreitung und die Anordnung der Diplococcen in den frischen Plaques in und um die gequollenen Epithelien. Besonders aber falle in die Waagschale, dass der Streptodiplococcus in der Mundhöhle der Gesunden nicht vorkommt. Auch bei den gewöhnlichen Anginen und bei den Soortällen wird der Diplostreptococcus nicht gefunden.

Ob der Streptodiplococcus von Stooss oder ein bestimmter anderweitiger Mikroorganismus als specifischer Erreger der eigentlichen Stomatitis aphthosa hingestellt werden muss, ist aber natürlich gegenwärtig nicht sicher entschieden. Die Möglichkeit, dass auch andere und verschiedenartige, vor Allem zu den Staphylococcen gehörige Mikrococcen solche Stomatitisformen erzeugen können, ist bisher nicht von der Hand zu weisen.

Den rein klinischen Factoren (vgl. unten), denen sonst in der Actiologie der Stomatitis fibrinosa disseminata eine Rolle zugeschrieben wird, ist wohl höchstens die Bedeutung von Causae prädisponentes zuzugestehen. Sie stellen Bedingungen her, welche die Ansiedelung der Mikroorganismen ermöglichen oder erleichtern (Schädigung des schutzenden Deckepthols).

Bohn leugnet, dass die Stomatitis aphthosa überhaupt eine selbststandige Erkrankung darstellt. Nach ihm sind zwar die Aphthen nicht etwa ein blosses Erzeugniss, beziehungsweise ein Symptom der katarrhalischen Stomatitis, aber sie sind doch nur die Begleiter physiologischer und pathelogischer Zustände, bei denen die Mundrachenhöhlenschleinhaut häufig auch in anderer Weise betheiligt zu sein pflegt.

Ich glaube jedoch, man muss hier zur Anschauung Bamberger's zurückkehren, welcher die Stomatitis aphthosa in der Mehrzahl der Fälle als ein selbständiges locales Leiden der Mundschleimhaut betrachtet. In der Minderzahl der Fälle, in denen sie als Begleiterin einer anderen Krankheit oder eines weiter verbreiteten Schleimhautleidens erscheint, ist es unmöglich oder schwer zu entscheiden, ob zwischen beiden Affectionen dann ein nüherer Zusammenhang besteht, oder ob die Aphthen eine Complication darstellen. Das letztere ist umso wahrscheinlicher, als durchaus keine halbwegs constante Beziehung zu bestimmten Krankheitsformen nachgewiesen werden kann. Klinisch sind den Aphthen, ich erinnere besonders an ihr schnelles, einer wirklichen Eruption vergleichbares Aufschiessen, gewisse exanthematische Charaktere eigen, dass man sie als eine besondere Form exanthematischer Stomatitis ansehen kann. Auf Grund eigener Erfahrungen, die sich allerdings blos auf Erwachsene beziehen, darf ich behaupten, dass die Stomatitis aphthosa auch ohne alle gewöhnlich als ätiologische Momente hervorgehobenen Bedingungen vorkommt, bei Menschen, denen man nicht einmal eine schlechte oder eine mechanisch zu grobe Mundpflege vorwerfen kann. Der Proclamation der Aphthen als contagiose Affection, wie sie durch Chaumier versucht worden, vermag ich mich allerdings nicht anzuschliessen, wenngleich nach Massgabe vorhandener Erfahrungen zuzugeben ist, dass die Häufigkeit der Krankheit nicht die gleiche zu verschiedenen Zeiten und an verschiedenen Orten ist.

* *

Die Stomatitis aphthosa ist vorwiegend eine Kinderkrankheit, und zwar gehören die meisten Erkrankungsfälle ins zweite Lebensjahr. Schon dies lässt einen Zusammenhang der Aphthen mit der ersten Dentition vermuthen. Man kann übrigens direct beobachten, dass die Aphtheneruption den Durchbruch eines, beziehungsweise mehrerer Zähne begleitet. Kurze Zeit vor einem solchen Durchbruch beginnt die Bildung der Plaques und diese localisiren sich dicht um den durchschneidenden Zahn, so dass dessen Spitze von einem ganzen Aphthenkranze umsäumt erscheint. Jene Zahngruppen, welche sich muhsam durchzuurbeiten pflegen (die ersten Back-, die letzten Schneide- und die Eckzähne), lassen diese Beziehung am dentlichsten erkennen. Der zweiten Dentition ist sie nicht eigenthümlich.

Hänfiger sind die Aphthen bei Kindern der ärmeren Bevotkerung, bei schwächlichen und bei mit Lymphatismus behafteten Kindern.

Sie gesellen sich zu anderweitigen Mundrachenaffectionen, zu febrilen Magendarmprocessen, zu Pneumonien, Keuchhusten, Typhus, Intermittens, Masern, Scharlach.

Bei Erwachsenen darf zunächst schlechte Mundhöhlenpflege, sowie das Tragen von schlecht eingepassten Gebissen in gewissem Grade als prädisponirendes Moment gelten. Ob in gleicher Weise auch gewisse mechanische und chemische Reize (vorstehende Zahnkanten, scharte Zahnbürsten, manche Zahnpulver, Tabakrauch etc.) in Betracht kommen, vermag ich nicht sicher zu entscheiden. Allgemein zugegeben ist der Einfluss gewisser sexueller Functionen (Menstruation, Schwangerschaft, Wochenbett); es gibt Franen, bei denen fast jede Menstrualperiode mit der Eruption von Aphthen verbunden ist. Eine öfter langwierige Form von Aphthen begleitet chronische Affectionen des Darmcanals (Stypsis) und dyspeptische Zustände. Als vermuthlich mehr zufällige Complicationen finden sich die Aphthen auch sonst bei acuten und chronischen Krankheiten. Es sei aber an dieser Stelle nochmals hervorgehoben, dass die aphthose Stomatitis nicht selten auch ohne alle »Ursachen« dieser Art entsteht.

Die Affection befällt beim Erwachsenen alle Theile der Mundholdenschleinthaut bis zum weichen Gaumen. Am haufigsten erscheint die Mucosa der Lippen und Wangen, des Zahnfleisches und der Zunge afficirt, nicht selten auch der harte und weiche Gaumen. Wiederholt habe ich die Aphthen aber auch an den Gaumenbogen und den Tonsillen, ja im gegebenen Falle dort reichlicher, als in den vorderen Abschmitten des Cavum oris gesehen. Die Aphthen stellen einzeln oder in Gruppen gestellte, weisslichgelbe (grauweisse), rundliche oder langlich geformte Flecken dar. Dieselben schiessen sehr schnell an, sind entweder eben blos sichtbar oder erreichen Hanfkorn- und Linsengrösse, wohl auch noch etwas mehr. Weiteres Wachsen einer Plaque kommt vor. ebenso auch ein Zusammenschmelzen mehrerer benuchbart stehender Aphthen zu bandähnlichen oder irregulären Formen. Ueber die Oberfläche prominiren die Herde nur wenig, bisweilen aber nimmt die Erhebung zu. Man kann die Plaques als zusammenhängende Haut loslosen. obwohl die Haffung an der Unterlage eine feste ist. Dann liegt der nur wenig blutende Papillarkörper bloss. Das Zerreissen der Epitheldecke (offene Aphthen) bildet nicht die Regel. Die Flecken besitzen einen schmalen, durch injicirte Gefässchen gebildeten Saum. Die zwischen den Plaques befindliche Mucosa ist stärker geröthet und succulenter als in der Norm.

Der Verlauf ist derartig, dass die grauen Plaques allmalig dunner und durchscheinender werden, bis nach ihrer völligen Aufsaugung die etwas grau verfärbte, normal spiegelade Schleimhaut zu Tage trut, oder es erfolgt eine Lockerung und spontane Abstossung der Membranen. Diese Abhebung vom Papillarkörper erfolgt von der Peripherie her, so dass eine feine Sonde unter dem Rande herungeführt werden kann. In der Folge können die Aphthen gegen die Mitte wie aufgeroilt erscheinen. Die Dauer einer Plaque beträgt mehrere Tage bis zu etwa einer Woche, Doch ist die aphthose Eruption meist nicht mit einemmale beendet. Gewöhnlich erfolgen mehrere Tage hinter einander Nachschübe. So kann die Krankheitsdauer selbst zwei und mehrere Wochen in Anspruch nehmen. Es ist schon früher einmal auseinandergesetzt worden, dass Geschwürsbildung und Narben nach typischen Aphthen nicht zurückbleiben. Eruption von Aphthen in solcher Reichlichkeit und Dichtheit, dass zusammenhängende, grosse Schleimhautstrecken überziehende Exsudatlazen gebildet werden (confluirende, maligne Form der Schriftsteller), scheint bei Erwachsenen zum Mindesten sehr selten zu sein. Dasselbe gilt von Ulcerationen und Gangran als Complication. Recidiven sind dagegen beim Erwachsenen häufig, bei Dyspeptischen und bei manchen Weibern kann das Leiden sogar Jahre lang eine gewisse Periodicität emhalten.

An der Stelle, wo sie sitzen, rufen die Aphthen einen brennenden, stechenden Schmerz hervor, der durch Berührung, durch Kauen gesteigert wird. Je nach der Empfindlichkeit der Patienten wird die Affection dadurch mehr oder weniger lästig, bisweilen aber doch wirklich peinlich. Sind die Aphthen in grosserer Zahl vorhanden, kann das Kauen und Schlingen ernstlich erschwert sein Zu Beginn des Leidens besteht die Empfindung von Hitze und Trockenheit im Munde, spater im Gegensatz reichliche Speichelsecretion. Starker Foetor ex ore stellt sich in der Regel nicht ein. Abgesehen von gastrischen Beschwerden, Obstipation, Molimina menstrualia, welche in ihren Beziehungen zu den Aphthen bereits erwahnt worden sind, ist das bei der Eruption derselben sich einstellende, beziehungsweise vorangehende Fieber bemerkenswerth. Es hegen Beobachtungen vor, in welchen die Temperaturerhöhung bis acht Tage lang anhalt, alle Erscheinungen der febrilen Intoxication deutlich hervortreten und selbst ein Milztumor sich nachweisen liess.

In der Regel stellen die Aphthen der Erwachsenen eine durchaus gutartige Affection dar, die in leichten Fällen auch vom Patienten oft gar nicht beachtet wird. Besonders die recidivirenden und gewisse protrahirtere Formen können aber doch recht beschwerlich werden. Hinsichtlich der schlechten Prognose der «confluirenden« Aphthen besitze ich kein eigenes Urtheil.

Bei den Kundern bietet die Symptomatologie der Aphthen nach der Darstellung Bohn's mehts principiell von dem Bisherigen Abweichendes, Sauglunge werden durch die Schmerzen (der Appetit felt nicht) in Aufregung versetzt, ültere Kinder wenigstens misslaunisch und weinerlich gemacht. Hier sind also die Aphthen kein gerade zierehgiltiger Zufall. Um die erkrankten Stellen vor der Berührung der Nachbettneite zu sehntzen, steht der Mund gewohnlich offen, die mit Plaques bedeckte Zunge ersehemt vor die geschwollenen Lappen geschoben; ein sehon par distance charakteristischer Anblick, Auch das Sprechen ist ersehwert.

* *

Während bis vor wenigen Jahren noch die Mundschleimhaut als der einzige und ausschliessliche Sitz der Aphthen angesehen wurde, machte Neumann 1889 die Entdeckung, dass es noch eine andere Localisation dieser Efflorescenzen gibt, nämlich die weiblichen (fenitalien (Labien, Vulva, Vagina). Die Bekanntschaft mit der Vulvitis aphthosa ist wichtig, weil man diese relativ unschuldige Affection eventuell mit specifischen Ulcera verwechseln könnte.

k 1

In diagnostischer Hinsicht kommt zunächst die Unterscheidung von Maul- und Klauenseuche in Betracht (man vergleiche den betreffenden Artikel). Ferner ist besonders der Herpes buccalis auszuschliessen. Wenn die Decke der Bläschen platzt, können hier mit gelblichen Belägen versehene Erosionen zurückbleiben, welche den eigentlichen Aphthen recht ähnlich sehen. Ferner sind gewisse Plaques von ulceröser Stomatitis. z. B. die Abdrücke des geschwürigen Zahnfleisches an Wangen- und Zungenwand mit Unrecht öfter als Aphthen angesprochen worden. Und endlich können die ersten Anfänge der Soorwucherung den echten Aphthen sehr ähnlich sehen.

+ +

Prophylaktisch ist die Mundpflege obenan zu stellen. Eine Behandlung wird man nur vornehmen, wenn die Aphthen in grösserer Zahl auftreten und schmerzhaft sind oder wenn das Leiden ein protrahirtes ist. Tabak und Alkohol wird zu verbieten sein. Die Speisen seien nicht zu heiss, nicht zu stark gesalzen, die Kost überhaupt eine reizlose. Bestehende Obstipation muss man beseitigen. Zur Localtherapie verordnet man Spülungen mit (gekochtem) warmen Wasser, dem eventuell einige Tropfen Opiumtinctur zugesetzt sind. Zusätze von Kali chloricum zum Mundwasser sind manchmal schmerzhaft. Besser scheint (Schech) 1°,01ge Borsäurelösung zu sein. Uebrigens ist auch Spülung mit Lösungen von übermangansaurem Kali und von Sublimat (1:7000) empfohlen worden. Zu Pinselungen eignen sich Boraxlösungen (1°, jg) und Argentum nitricum (4°, jg). Werden immer wieder frische Exsudate

nachgeschoben, muss die kranke Fläche mit dem Höllensteinstift öfter, aber nur leicht, geätzt werden. Sind die Schmerzen beim Kauen und Schlucken besonders hestig, sollen die Plaques vor der Nahrungsausnahme mit Cocainlösung gepinselt werden (Kinder, besonders junge, 2°/0 ig. Erwachsene 5- oder 10°/0 ig).

O. Seifert empfiehlt folgende Formel:

Rp. Natri salieyl. 0.1, Cocaini hydrochlor. 0.2, Aq. dest. 10.0. D. S. zum Pinseln.

Literatur.

H. Bamberger, Virchow's Handbuch. Bd. VI. II. Abth., S. 55. Barthez-Rilliet, Kinderkrankheiten. Deutsch von Hagen. Leipzig 1855, Bd. I. 8. 229.

Baschenow, Internat. Centralbl. für Laryngologie etc. 1894, S. 77.

Berg, Veber die Schwämmehen bei Kindern. Aus dem Schwedischen. Bremen 1848.

Billard, Traité des maladies des enfants, 2º édition, Paris 1833, pag. 218.

H. Bohn, Gerhardt's Handbuch der Kinderkrankheiten. Bd. IV, II. Abth., S. 32.

Derselbe, Mundkrankheiten der Kinder. Leipzig 1866, S. 68.

Chaumier, Gaz. méd. de Paris, 21. Août. 1886.

O. Christlieb, Dissert, Würzburg 1895.

Damaschino, Leçons sur les maladies des voies digestives.

Foor, Actiol. klin. Beiträge zur Diphtherie. Busel 1894.

E. Fraenkel, Virchow's Archiv. Bd. CXIII, S. 484.

Galenus, De compositione medicamentorum secundum locos, lib. VI, cap. IX, ed. Kühn VIII, 988.

Gruby, C. R. 1842, 14, 634,

Guersant, Dictionaire de médecine. 2º édit. Tome III.

Henoch, Vorlesungen über Kinderkrankheiten. 2. Aufl., S. 425.

v. Ketelaer, De aphthis nostratibus. Leid. 1772.

E. Maurel, Traité des maladies de la bouche. Paris 1893.

Neumann, Vierteljahrsschrift für Derm. 1899; Wiener klin. Wochenschrift. 1892; Internat. klin. Rundschau. 1894.

Oesterlen, Archiv für physische Heilkunde, 1842, Bd. I, S. 471.

Reubold, Virchow's Archiv. (1857), Bd. VII, S. 76.

Ruault, Maladies de cavité buccale, Traité de Charcot, Bouchard, etc. Tome III.

Schech, Krankheiten der Mundhöhle.

O. Seifert, Handbuch von Penzoldt-Stintzing. Abth. VI, S. 28.

Stoos, Zur Actiologie und Pathologie der Anginen etc. Basel 1895.

Valleix, Guide du méd, prat. Tome IV.

Vogel, Allg. Zeitschrift für Chirurgie. 1841, Nr. 24.

v. Widerhofer, Wiener allgemeine medicinische Zeitung. 1886.

Worms, Dict. encyclop. des sciences méd. Article: Aphthes.

Derselbe, Gaz. hebdom. 1864 (Schmidt's Jahrb.), S. 123, Bd. 312.

Anhang, die sogenannten Bednarischen Aphthen betreffend (Plaques pterygoldiennes).

Von der Stomatitis aphthosa im engeten Sinne durchaus verschieden sind das Bedinarischen Aphthen, Charakteristisch für diesen Process ist die Localisation an bestimmten Stellen der Schleimhaut des Gaumens Neugeborener und das (must) synametrische Auftreten in Form kleiner Plaques über dem Hamulus pterygoidens.

Diese Plaques haben weder mit den als Epithelkungeln in der Schlemhaut der Mandhöhle Keuzeborener bezeichneten Bildanzen, noch mit den auf die Gegend der Raphe palati beschrankten milliumartigen Knistelien (welche verzweigte Schleindresen darstellen) etwas zu thun. Wahrscheinlich handelt es sich auch mehr um eine medianische Duichschenerung der am Sitz der Erkrankung starker über neh Knechen gespannten, mangelhalt ernährten oder sehan dunner angebegten Schleinhout E. Fraenkel hat zezeigt, dass, wie auf Schnitten ersichtlich, die Mucosa hier zur keine Diekendifferenz zu Ungunsten derpenizen an Krankheitssitze aufweist Auch von straffer Spanning über dem Hamulus ptergendens kunn man nicht sprechen, es besteht vielmehr eine ganz deutliche Verschieblichkeit welche auch beim extremen Geffnen des Mundes nicht besintrachtigt wird. Auch bei Saugbewegungen wird die betreffende Partie der Mucosa mehr starker gezerrt.

E. Frienkel's systematische Untersuchung der erkrankten Schleimhaut in verschiedenen Stadien lehrt vielmehr, dass es sich im allerersten Beginn um eine durch engedrungene Bakterien herbeigeführte bestätige Abhebung der obersten Epithellagen I. nicht. Inter rascher Vermehrung dieser Bakterien und gleichzeitigem Vordragen in die tieteren Epithelschichten kommt es zu einer Abstossung der obersten Zeillegen, es entsteht eine epitheliale Erosion, welche, indem weiters die ganze Epithelbecke im Bereich der erkrankten Stelle sich lockert und abstosst, einer seichten Ulberation Platz aucht. II und in Hand damit kommt es eventuell auch zur Invasion von Mikre organismen in die Membrana propria der Micosa, wabei auch die Lymphtahnen betralen werden konnen. E. Frienkei betont auch das Zustandekommen von Mischinfectionen (Soor).

E. Fraenkel glubt nicht, dass es sich bei dieser Art von Plopies um specifische Mikroorganismen hundelt, sondern, dass die als Eitermikroben bekannten Staphylococcen und Streptococcen verantwortlich zu nuchen sind. Dieselben bringen das Epithel zum Absterben und zur Desquamation. Darnach liegt mer also eine mykotische Gasimenrepithelnekrose vor. Die specielle Localisation erklart sich nicht aus unstomischen Ursachen, nicht aus Insulten, sondern dadurch, dass har eine Art von todten Punkt in der Mundrachenkohle vorliegt, so dass hier gunstige Ansiedlungsbedingungen obwalten

Aus diesen, aber auch sehon aus allgemeinen Grunden, wird man doch wohl meht (mit Epstein und R. Fischt) die Remigang der Mundhohle ha Neugeborenen ganz verwerfen (sechst wenn, was nicht erwiesen, die Colomisation der Bakterien erst nach und nur be. Traumen stattfänder. In tegentheil-' Die Technik, welche die nethige Vorsicht garantiet ist Sache der Pideuter.

Literatur.

Bednar, Kraukheiten dir Neugeborenen und Sauglinge Wien 1850, A. Epstetin, P. ager mediemiseae Woelenschrift, 1884, Nr. 13,

R Freehl, Preger medicinische Wochenschritt, 1886, Nr. 41.

E. Fraenkel, Deutsche medicinische Wochenschrift. 1892, Nr. 10, und Centralblatt für klinische Medicin. 1891, S. 553,

Neumann, Deutsche medicinische Wochenschrift, 1892, Nr. 22.

Weiterer Anhang, betreffend die Stomatitis vesiculosa materna und die Stomatitis intertropica.

Als Nursing sore mouth beschreiben amerikanische Aerzte eine bei sehwangeren und säugenden Frauen vorkommende, häufig mit gastroenteritischer Affection verbundene Erkrankung der Mundhöhlenschleimhaut, über welche in der europäischen Literatur nur wenige Beobachtungen vorzuliegen scheinen.

Die Stomatitis intertropica (Aphthae tropicae, indische Sprouw) ist für diese Darstellung, weil bei uns nicht beobachtet, gleichfalls nur von indirectem Interesse. Ueber beide letztgenannten Affectionen, die vielleicht identisch sind, lese man bei A. Hirsch, Hist. geogr. Pathol., III, S. 169, nach.

17. Stomatitis epidemica. Maul- und Klauenseuche.

Man vergleiche die ausführliche Abhandlung an anderer Stelle dieses Handbuches.

Literatur.

Behla, Centralblatt für Bacteriologie, 13, 2.

Boas, Deutsche medicinische Wochenschrift, 1893, Nr. 40.

Bollinger, Ziemssen's Handbuch 1874, III.

Brosche, Bollinger in Ziemssen's Handbuch, III

David, Berliner thierärztliche Wochenschrift. 1893, S. 114.

Esser und Schütz, Archiv für wissenschaftliche Thierheilkunde, XI.

A. Fraenkel, Berlin. Verein für innere Medicin, Feber, 1892.

Fröhner, Zeitschrift für Milch- und Fleischhygiene. 1892.

Furtuna, Deutsche medicinische Wochenschrift. 1897, S. 127, und Berliner thierärztliche Wochenschrift. 18 7, Nr. 3.

Hertwig, Medicinische Zeitschrift. 1834, III. Jahrgang, Nr. 48.

Hirtz, citirt bei Ruault, Traité de Méd., Tome III, pag. 24.

Hofner, Badische thierärztliche Mittheilungen. 1892.

Huguenin, Conc. méd. 1892.

Johne, Deutsche Zeitschrift für Thiermedicin. 19, 5/6.

Kurth, Arbeiten des kaiserlichen Gesundheitsamtes, 1894.

Lermuseau, Ann. Bull, de la societé de méd, 1893.

W. Levy, Berliner dermatologische Vereinigung, 1892.

Lindner, Berliner freie chirurgische Vereinigung 1892.

Moster, Greifswalder medicinische Gesellschaft. November 1592.

Neswitzki, Wratsch, 1891.

Ollivier, Révue mens, de mal, de l'enf, 1892.

Ollmann, Greifswalder medicinische Gesellschaft. November 1892.

Pacinotti, Boll. delle Mal. dell'Or. 1893, Nr. 6.

Piana und Fiorentini, Centralblatt für Bacteriologie 1895, S. 450.

Reuter, Deutsche thierärztliche Wochenschrift, I, S. 201.

Röll, Bollinger in Ziemssen's Handbuch, III.

Roloff, Handbuch des öffentlichen Sanitätswesens (Eulenberg), 1882, II, S. 419,

Rose, Freis Vereinigung der Chirargen Berlins, Juli 1893.

Rosenel, Banngarten's Jahresbericht, 92, 290.

Sagar, Libellus de aphthis pecornis, Viennae 1765.

Sanfelree, Centralblatt für Bacteridogie, 16, 22.

Schautyr, Archiv für Veterinarmediein, 1893.

Schever, Dermatologische Zeitschrift, 1894, II, 1, Heft.

Schottelius, Centralblatt für Bacteriologie, 11, 75.

Schutz, Archiv fur wissenschaftliche Thierheilkunde, 1894, Bd. XX.

O. Seifert, Handbuen von Penzoldt-Stintzing, VI, S. 29.

Siegel, Deutsche medicinische Wochenschrift 1891, Nr. 49; 1893, Nr. 41.

1894, Nr. 18, 19, Aremy für Lacyngologie, 1895, III. Als Sejaratabdruck,

Skamper, Freie Vereinigung der Chirurgen Berlins, Juli 1893.

Weissenberg, Deutsche medicinische Wockenschrift, 1891. Allgemeine medicinische Centralzeitung. 1890.

Willach, Deutsche thierarztliche Wochenschrift, I, 201.

X, British medicinal Journal, 1893,

18. Stomatitis ulcero-membranosa (Stomatitis ulcerosa, Stomakace, Mundfäule).

Ueber die Grenzen dieses Krankheitsbegriffes und über das Wesen der Affection sind die Autoren wohl auch heute nicht vollkommen einig. Der Grund für die noch vorhandene Unsicherheit liegt einerseits darin, dass die berufensten Forscher die Krankheit unter ganz speciellen Bedingungen, z. B mit epidemischer Verbreitung in abgeschlossenen Räumlichkeiten, in Truppenkörpern beschrieben haben, unter welchen Verhältnissen sie wiederum anderorts sehr wenig bekannt ist, hauptsächlich aber darin, dass Vieles dazu drüngt, die Stomatitis uleerosa unter den anderen nekrotischen und geschwürigen Affectionen der Mundschleimhaut als infectiosen Process zu betrachten, dass aber gerade die Aetiologie und Pathogenese der Krankheit noch dunkel ist.

Die Geschichte der Stomatitis ulcerosa geht nicht über die letzteren Juice des 18. Jahrhunderts zuruck. Die ersten Nachrichten dauren aus den Jahren 1793 und 1794 und betreffen das jendemisch-jepidemische Vorkommen der Krankheit in der franzosischen Armee wahrend des italienischen Feldzuges (Desgenettes) und enter den Truppen, welche einen Winter hindurch in den Schalpen eauspirt hatten und von Bert zu einer beabsichtigten eorstsehen Expedition nach Toulon concentrat waren (Larrey). 1807 trat die Affection bei den Siegern von Eylan (Larrev), 1810 bei der Occupationsarmee in Spanien auf (Alird and Leronx) 1818 kamen Trappenthede der Leron de Vendée nach Tours mit einigen von Stumakace befallenen Kranken, in dem Augenblicke, da Bretonneau seine unsterbliehen Untersuchungen über Diphtherie michte. Gewisse gemeinsame Merkmale führten Brotonnehn ure und er rechnete die Krankheitsfalle der Legion de Vendee zur herrschenden Rachendiphtherie (Diphthérite buscale gingivale). Durch einige Jahre blieb diese Ansicht die vorherrschende die Ston attitulcero-membranosa galt als buccale Manitestation der echten Diphtheris. Die Auttassung wurde umse leichter gegeptiet, als bei der relativ seltenen Localisation der Diphtherie un Cavum oris die Stomatitis übero-nombranosa epidemien gewissermassen eine Lieke in der Synthese des diphtherischen Precesses ausznfüllen seinen. Bretonnenu erkannte selbst sehr wohl die Unterschiede im Aussehen der Membranen, er hiert abei diese I uterschiede nicht ausreichend zur Begrandung der Stematitis uteerosa als selbst andige Krankheitsform. Bald erhoben sich indess Zweifel Gerade die Seltenheit der bievalen Manitestationen der Diphtherie wurde mit zur Veranlassung, die Stomatitis überosa, weiche mit der Diphtherie Verlauf, Schwere und Folgen durchaus nicht theilt, von jen r vollkenunen zu trennen

Taupla, welcher 1839 diese Trennung durchteihrte, hielt aber wiederum, die anatomische Natur der Krankheit verkennend, das Wesen der Stomantis überosa für attentisch mit dem der Genzfän des Mundes (Stomatite gangréneuse), die Membranen für denjongen bei Nomi analoge Schorfe und verglich die Stmatitis mit dem Hospitabrand' Guersent hatte die Stomacace 1827 für eine pseudomembranose (comennense) erklart. Borthez und Rilliet bescheichen sie zwest als ulerra-membranuse Stomatitis Dose Bezeichnung ist aus pathelegisch-histologischen Gesichtspunkten nicht exact. sie konnte dazu verleiten, die Schotle als Pseudomembranen anzusehen. Sie scheint aber den Vorzug zu verdienen, weil sie unter anderen uberosen Processen einen besonderen klinischen Tyjos heraushebt. Guersent und Taupin, welche die Stomatitis in grosserem Umfinge und in Hospitalern (boonders an Kindern) zu beabachten Gelegenheit zehabt, lietern die ersten eingehenden Schilderungen der Krankheit. Die Darstellung der Affection bei Barthez-Rilliet lelat sich vieltach an Taupin an. Die wiehtigsten Autkläfungen über die Klinik der Stomatitis üleerosa, sowie die ganze no berne einschlagen Frazestellung verdanken wir aber der Arbeit von Bergeron. Im Jahre 1855 und 1856 brach näudich bei den Pariser Truppen eine Stomatitis-() idenie als. Bergeron bit nient blos (1859) die Epidemie sorzfältig besehrieben. er wies die Identität der Stomatitis überosa epidemien mit derjemigen der Kinder mach und stellte die intectiose Natur for Affection aut. Anderen nekrotischen und geschwurgen Processen der Mundschleimhaut gegenüber wurde die Stomatitis überosa in klares Light gestellt. Die Anschauungen, die damals unklar geblieben, sind es auch bette noch Bohn's einschlagige Abhandlung hat den Gegenstand principiell nur wenny gefordert,

Bergeron hatte die Seltenheit der Stomakace in der franzosischen Kriegsmarine betont. Dies hat sich als Irrthum herausgestellt, wie insbesondere Catedan und Magset nichgewiesen haben. Catedan, der seine Studien auf einem Schulschiff anstellte, war die last einstante Conneidenz der überosen Stomatitis mit der Eruption eines Weisheitszahns aufgetaffen. In der Folge machte er es sich deskalb zur Aufgabe, die Stomatitis überosa als eine Dentitionsstomatitis zu erweisen. Auch für die überen Epidemien glaubte er dieses attologische Moment feststellen zu konnen. Während alse Bergeron die Stomatitis überosa als Intect hinstellte, erklarte Catedan diese wieder als intectios, nich contagios, Wolman mit Bergeron eine Epidemie sehen muss, findet Catedan bles ein Spiel des Zotalls, welch letzterer eine gresse Zahl von jangen Leuten im Alter von wenig niehr als 20 Juhren mit durchbrechenden Weisbeitszahnen versammelt!

Auf diese und andere strittige Punkte der Pathologie des Processes wird später noch ausführlich zurückgekommen.

* *

Ueber den Charakter eines endemisch, beziehungsweise eptdemisch herrschenden Leidens hat man in Deutschland geringe Erführung. Die Thatsache des wiederholten epidemischen Vorkommens von Stomakace unter den französischen Troppen wird namlich dadurch noch interessanter, dass Achndiches für die meisten anderen Armeen Europas nicht erweislich ist. Den Sitz von Stomakaceendemien können schlecht gehaltene Findel- und Waisenhäuser. Kinderspitäler, seltener Arbeitshäuser und Gefängnisse abgeben. I eberhaupt wird die Krankheit häufiger im kindlichen Alter, und zwar besonders an die Dentitionsperioden desselben gebunden, beobachtet. Die meistbevorzugte Lebensperiode ist das Alter von 4-8 Jahren. In der (freilebenden) Civilbevölkerung, und zwar in dem erwachsenen Theile derselben, sieht man bei uns die Stomatitis ülcero-membranacea stets sporadisch, jedoch nicht gerade selten, nicht blos bei jüngeren, sondern auch bei alteren Individuen.

Die Stematitis üleeresa der Kinder nimmt ihren Ausgang immer am Zabufletsch und bleibt auch zu allermeist auf lieses beschrankt. Sie bindet sieh strieb an die tringive der verhandenen Zähne. An den Zahnlacken aucht sie Halt. Hei zuhnlesen Säuglingen kommt sie nicht vor. Extraction der Zerme, an denen sie sieh et öblict, wirkt heilend. Nach Bohn entsteht die Stomatitis niemals spentan bei ungestortera Webles in: die verschiedenartigsten Affectionen, sehwere und unbedeutende, sellen die Verankessing geben. Die meisten von Henoch beobachteten Kinder dagigen waren vor der Erkranking volfkommen gesund gewesen.

Im ersten Krankheitsstuduun sehwillt das Zahnfiersch theilweise, der en Bereiche eines von den weiden Kietern an wird ruth livid und bildet einen dieken Wulst langs der Zahne. Der ausserste Sahni der timziva erseheint oft vom Zuhn abgelöst. Das hyperamische tiewebe blutet leicht. Aus dem Munde stromt Lässbener Fotor. Die filtige Mundschleunhaut ist entzändlich gerothet. Es besteht Sahveren.

Im zweiten Stadium entfart t sich der ausserste Saum des verdickten Zahnflusches und verwindelt sich in eine gelbliche Musse, unter welcher des G webgeselawurig ist. Die Fleeretinn setzt sich nun rasch in die angrenzende Zahnfleischsubstanz fort, die gelbe Pulpa und die Geschwursflueue darunter wird i niner Liedes Der Belag haltet fest und wird von eiteriger Flussigkeit umspillt. So kann selbst das ganze Zahnfleisch untergrach und in einen zusammenhangenden Guztel pulpasen Massyrwandelt werden. Zwischen den Zahnen hindurch ist dam meist der Process auch auf die breche Zahnfleiche fortgeschritten die Zähne werden locker. Die Sakvaten bleibt produs, die Lymphdrusen im Unterkieter sel wellen an.

Bei Kindern im ersten Lebenspakre, wo nur die Gingiva der Zahne die gerade vorhanden sind, das Substrat der Uterration abgebt, trufft man die Stomatius füst aus sehliessten an den Schneidezahnen, nicht selt nan den einzigen Paar der auftleren unteren oder überen welches eben durenbricht,

Fruher oder spater nachdem die Uberation am Zahntleische den Heher inkt erreicht, erkranken solche Stellen der Mundhoh et welche (bei gesehlussenen Kuterns den gingvaben Ubera aufliegen die Innenfriche der Wangen, der Lippen, der Zunz mrund. In Form von Streiten oder von Fleiken entstehen dort blänhehe Schleralandswilste, welche sieh ishalt geluheh verlation und nachd in das Epithel desqualarit, zu einer Pulpa, ganz wie um Zahntleisch zertal en. Die Uberritionen hes geschwolkenen Zungenrandes erseh inen von den Zahnen gekerht. Dunn blänger Eiter umsprät die Membranen. Bohn, lessen Durstellung die bisherige Beschreibung der infantilen Stematitis die Wesintlichen folgt, benauptet, dass die Lappen. Winzen und Zungengeschwure nach Ferm und Sitz sieh wirkliche Abdrücke der gangivilen Uleera darstellen. Die Erkrankung ist und bledit baufig halbseitig. Das Zellgewebe in der Utargebung der

theselwure wird seros derehtränkt, die Wange der leidenden Seite Zunge und Lappen schwallen diffas stark an, bleiben aber obenso wie die intemeserrten regionaren Lymphdrusen weich. Auf dem harten tiaumen und dem Mundbolen setzt sien der Gesehwursprocess nur seiten fest. Der Isthmas faueum wird nach lanten nicht übersehritten.

Aut der Hobe der Krankheit ist der Gestank aus der Mundhohle ein sehr penetranter. Bestandig sammelt sich im Cavutu eris blutzemischter eiferiger Speichel, welcher Linn über die geschwollenen Lippen flieset. Die Zühne Lassen sich leicht herausziehen. Die Fonetionen der Mundhohle sind sammtheh ersehwert.

Die Theilnahme des Gesammterganismas ist eine relativ geringe. Es besteht höchstens unerhebbienes Ficher. Die Unfantzkeit zum Konen, zum Schlingen führt zur theilweisen Inamition, Auch werden die Kinder blass.

Bei energischer zweckmassiger Therepie wird zumeist der Fötor, das Bluten und die Salivation unterdruckt. Dann beginnt die Abstossung der Membranen und die Heilung der I leera von den Rändern her. Ist die Pulpa ganzbieh entlernt sind auch die Vertiefungen bald ausgehollt und die Gingiva wieder an den Zahnen hinautgewachsen. Die erkrankten Stellen bewahren auch eine zewisse Zeit ein weissiches Anschen und fühlen sieh hart en.

Die überose Stomatitis hat aber auch zwei (seltene) maligne Ausgange Noma und Ki-fernekrose. Ein besonders protrahirter Verlauf oder vielleicht auch noch mehr individuelle Momente sind es, weiche den liebergang des Zerfills auf das Peniost der Alveolarlotsatze und das Absterben einzelner (meist nicht umfanglicher) Knoch entheile herbeituhren. Der Pitteut behatt einen Kiefer- und Zahndelest, der binsiehtlich des letzteren meist ein bleibender ist. In sehweren, mit Kiefernekrose verbunden in Falten ist wiederholt tuitheher Ausgang beoluchtet worden. Im ganstigen Faile zieht sieh der Dieursos lange (über Monite) han. Die Kiefernekrose kommt übergens bei Er wachsenen huchstens ganz ausnahmisweise vor.

Ausser der soeben beschriebenen augusen Form erwähnt Bohn auch einer ehronischen. Diesen Decursus nehmen entweler unzwecknüssig (zur nicht) behandelte, uisprunglich acute Falle. Bisweiten sol, die chronische Entwicklung von vorneher in vor sich zehen. Die Uberation bleibt dann mast auf einen senmalen Zehnfleischsaum beschränkt mier der Zertall erfolgt in Form von distincten Inselden. Der Fotor ist nicht so stark, das Zahnfleisch blittet bleis beim Katten. Der Verlauf, mit zeitweitigen Besserungen und Evicerbationen, nimmt Monate in Auspruch.

Bei alteren Kindern von 5-8 Jahren, also in der Periode der zweiten Dentition, ist eine ulceröse Stomatitis gleichtalls nicht selten. Das Zahnfleisch wird dann roth, geschwollen, der Rand nekrotisirt, die Ulceration pflegt hier aber nicht sehr vorzudringen. An der Schleimhaut der Wange, der Zunge und der Lippen aber entstehen umfanglichere, mit gelödicher Pulpa bedeckte Geschwüre. Die wallartig gewulsteten Schleimhautrander der letzteren bluten leicht. Der Mundgeruch wird ausserst fotid. Auch hier betont Henoch die Uebertragung der Ulceration durch Contact. Nach der Abstossung der Membranen bleiben oberflachliche Substanzverluste zurück, deren Heilung meist rasch erfolgt.

Die Beschreibung der Symptome ber Stomatitis uleero-membranosa Erwachsener gebe ich nach meinen Erfahrungen in sporadisch vorkommenden Krankheitsfällen einzelner Individuen. Von der epidemischen Form (Armeen, Kasernen, Schiffe) werden insbesondere Leute von

18 bis 25 Jahren befallen. Vereinzelt sieht man die Krankheit gleichfalls häufiger bei jungen Individuen. Sie kommt aber auch nicht so selten bei älteren Menschen zur Beobachtung, sofern nur die Zähne nicht gänzlich mangeln. Bisweilen kündigt sich die Stomatitis einige Tage hindurch durch gewisse Allgemeinsymptome an. Selbst leichte Temperatursteigerungen können vorhanden sein. Untersucht man während dieser Prodrome oder während der Anfangsstadien des localen Processes die Mundschleimhaut, so nimmt man mehr oder weniger dichte dendritische Injectionen an gewissen Partien der Mucosa, besonders an der Wangenschleimhaut ober und unter einer Art von Leiste, die sich entsprechend der Berührungsflache der Zähne beider Kiefer quer verlaufend findet, wahr. Das Zahnfleisch wird diffus hyperämisch, geschwollen, locker. Der Patient hat dabei ein Gefühl von Hitze im Mund oder einen gewissen Schmerz, entsprechend bestimmten Theilen der Schleimhaut. Cafford hat eine den Localprocess einleitende Blasenbildung beschrieben, eine subepitheliale serose Ansammlung, deren Farben wechseln, meist eine gelbliche Plaque formiren sollte. Nach ephemärer Dauer sollte sie die Ulceration hinter sich lassen. Schon Bergeron zweifelte daran, Bohn und Catelan haben die Phlyktänenbildung direct bestritten. Ich finde, dass das macerirte, beziehungsweise gequollene Epithel auch, opak werdend, indem es von der daruntergelegenen nekrotisirenden Gewebspartie lamellös sich abhebt, Bläschen- oder Pustelbildung vortäuschen kann. Diese Desquamation des Epithels ist weder eine constante, noch eine allgemeine; über ausgedehnten Partien bleibt das Epithel erhalten. Die Abschilferung, beziehungsweise die Maceration des Epithels stellt überdies nur eine ganz kurze, einleitende Phase des Processes dar, welche ganz übersehen werden kann. Charakteristisch dagegen ist für den Process die rapid, schon wenige (3, 4, 5) Tage nach den ersten Anzeichen sich einstellende Schorfbildung. Die Ulceration setzt in der Regel am Zahnfleisch und zwar im Niveau der Schneideund Eckzahne, seltener an den letzten Mahlzahnen ein: auch kann die Affection von den Eck- zu den Backenzähnen fortkriechen. Anfangs ist sie streng umschrieben und oberflächlich. Die ersten Anfänge wird man gewahr, wenn man mit einer Sonde den geschwollenen, etwas entfärbten Rand des Zahnfleisches abhebt, an der dem Zahnhalse zugekehrten Flache finden sich die kleinsten, frischesten Ulcera, und dann wird erst der freie Rand ergriffen. Die Geschwüre breiten sich rasch der Fläche und Tiefe nach aus. Ihr Grund erscheint eingenommen durch eine graugelbliche pulpöse Masse, die mässig fest an der Unterlage haftet und beim Abziehen eine blutende Fläche zurücklässt. Die Geschwürsränder sind bogenförmig oder unregelmässig, zerklüftet, ödematos. Die Umgebung bleibt weich und indurirt nie. Der häufigste Sitz ist der Unterkiefer. Der ulcerirte Zahnfleischrand formirt schliesslich einen grau verfürbten Saum, welcher

eine trübe, blutige Flüssigkeit absondert. Gewinnt die Ulceration an Tiefe. so bildet sie um den betreffenden Zahn eine Vertiefung, die mit gelbgrauem Brei ausgefüllt ist. Nur ausnahmsweise erscheint übrigens ein Zahn ganz und gar von der Ulceration umgeben. Die Zahnsteinablagerung stellt sich an den ergriffenen Zähnen oft viel reichlicher dar, als in der Norm. Mit diesen gingivalen Geschwürsbildungen correspondiren fast immer parietale Ulcerationen in der Schleimhaut der inneren Wangenoberfläche. In der grossen Majorität der Fälle sind dieselben, wie die Zahnfleischgeschwüre, unilateral, und zwar entschieden links hänfiger als rechts. An der Wangenschleimhaut kann man die Eigenthümlichkeit der Schorfe am besten erkennen. Die Farbe der Membranen ist ein bischen verschieden, die Grundnuance liefert immer das Gelb, wenigstens am Anfang. solange nicht der dünne Eiter, der alsbald das Cavum oris erfüllt, sowie therapeutische Eingriffe die Farbe ändern. Die rapide Art der Nekrosirung lässt es klar erscheinen, dass hier nicht moleculare Vorgange, sondern mit einemmale grossere Flächen ertödtende Processe platzgreifen. Die tirösse der Schorfe bewegt sich zwischen wenigen Millimetern und 2 bis 3 cm. Die Eschara durchsetzt die ganze Tunica propria, greift aber meist nicht über diese hinaus. Ihre Dicke ist an fast allen Stellen die gleiche, an den Rändern wie in den centralen Partien. Auch wenn der Schorf abgefallen, findet man ein Uleus mit flachem Grunde und scharf geschnittenen Rändern. Die Affection ist auch an der Wangenschleimhaut scharf begrenzt Ausserhalb des nur wenige Millimeter messenden Inflammationsringes ist die Schleimhaut gesund. Höchstens kann man in der Circumferenz einige Desquamationsplaques nachweisen. Die Membran haftet anfänglich mässig lest an der Interlage. Aber am 5., 6., 7. Tage macht sich eine Eliminationszone bemerklich, roth, geschwollen, leicht blutend. Die weitere Umgebung wird odematos, bleibt aber weich. Fast gleichzeitig erscheint ein Eiterring um den Schorf, die Elimination gewinnt rasch den Geschwürsgrund und oft fallt die Membran von selbst ab. Die vom Bindegewebe gebildete Geschwürstläche ist, nach Ablösung des Schorfs, noch mit einer leicht abstreifbaren gelblichen Pulpa bedeckt. Mikroskopisch erkennt man in diesem Ueberzug Erythrocyten, Eiterkörperchen, Leptothrix buccalis und andere Mikroorganismen, besonders Spirillen. In günstigen Fällen genügen einige Tage tur die Reinigung des Geschwürsgrundes. Ebenso rasch verläuft, wie immer in der Mundhöhle, die Reparation. Die Benarbung schreitet von der Peripherie gegen das Centrum vor, und in wenigen Tagen pflegt die restirende Wundtlache bereits auffallend klein geworden zu sein. In protrahirteren Fällen bildet sich nach Lösung des Schorfs eine grangelbliche, mit rothen Punkten besäete progene Membran, deren Capillaren bei geringfügigsten Traumen

bluten. Bevor sich diese Membran über die ganze Geschwürsfläche ausbreitet. sight man am Grunde frei flottirende Fasern (Bindegewebe und tiefassreste). Der Sitz der Geschwüre in der Wangenschleimhaut entspricht den Punkten, wo sich die Schleimhaut bei geschlossenen Kiefern an die buccale Fläche der Zahnkronen legt. Vor Allem kommen nach meiner Erfahrung die Eindrücke der Backenzähne in Betracht. Bei vielen Menschen sieht man, sehon in der Norm mehr oder weniger ausgeprägt. den Backenzähnen gegenüber eine Leiste in der Schleimhaut der Wange. welche mit der Kante gegen die Zähne vorspringt. Schon im gesunden Zustande, noch deutlicher aber, wenn bei Stomatitis die Mucosa geschwollen ist, erkennt man, dass diese Leiste nicht streng einer Linie, sondern einer Reihe von Unebenheiten entspricht, die man auf einem Wachsabdruck von der buccalen Oberflache der Zähne bei geschlossenen Kiefern erhalten müsste. Man sieht an der intumescirten Schleimhaut oft sehr deutlich Haupt- und Nebenleisten und dazwischen den einzelnen Zahnkronen entsprechende Grübehen. An diesen Stellen, welche offenbar von Seiten der Zähne den grossten Druck ausgehalten haben, beginnt die Geschwürsentwicklung. Die Uleera auf den Wangen trifft man wohl ebensowenig wie diejenigen der Zunge und Lippen als völlig isolirte (primare) Erkrankung. Oft genug stellten sie der Localität und Form nach geradezu eine Art von Abdruck der gingivalen Ulceration dar. das Wangengeschwür passt ziemlich genau auf den Zahntleischschorf. Im Allgemeinen nehmen die Ulcerationen der Wange mit Vorliebedie längliche Form an: Sie können vereinzelt vorkommen oder es sind ihrer mehrere, die isolirt bleiben oder an den Rändern zusammenfliessen. Nicht so selten sieht man auf der Innenfläche der einen Wange zwei parallele geschwürige Bander, entsprechend den Zahureihen und Ulcerationen des Ober- und Unterkiefers. Nur ganz ausnahmsweise setzen sich die Zahnfleischgeschwüre continuirlich auf die Gingivolabialfalten fort. Wenn nun auch auf diese Weise der fast zwingende Eindruck einer Entwicklung durch Contact und Autoinoculation entsteht, ist dieses Moment in der Pathologie der Stomatitis doch gewiss vielfach überschätzt worden. Unzweiselhaft sind nämlich die Fälle nicht so selten, in denen ein ersichtlicher Parallelismus der Ulceration von Zahnfleisch und correspondirenden Stellen völlig fehlt, in denen die gingivalen Geschwüre thatsächlich unbedeutend, bei den ersten Anfängen stehen bleiben, während die Ulceration z. B. an der Wangenschleimhaut oder gleichzeitig hier und am Zungenrande überhandnimmt. Allerdings hat man sich im allerletzten Falle mit dem supponirten Contact des Zungenrandes und der Wangenschleimhaut zu behelfen gesucht, allein dies ist doch oft nur eine erzwungene Ausflucht. Hautig beobachtet man, dass die gingivale Ulceration an den Schneide- und Eckzähnen beginnt und dort am weitesten fortschreitet, während die Geschwürsbildung an der Wange im Bereiche der Mahlzähne aufängt und hier auch die grösste Ausdehnung gewinnt. Weiter unten werde ich mich bemühen, darzulegen, dass in der Pathogenese der uleerösen Stomatitis das Druckmoment (Zähne) eine noch wichtigere Rolle spielt als der Contact.

An den Lippen, besonders an den Unterlippen, finden sich analoge Ulcerationen neben solchen an der Gingiva oder neben Gingivo-Parietalgeschwüren. Die Ulcerationen des Zungenrandes entstehen an den Stellen, wo sich die Zähne abdrücken, die Geschwüre bleiben auch gekerbt und facherig. Isolirt werden sie nicht beobachtet. Auch an der Gaumenwölbung fliesst die Ulceration stets an einem Punkte mit Geschwuren des hinteren Zahnfleischrandes zusammen. Ulcerationen der Mandel und des Gaumensegels sind bei Erwachsenen, wenn auch selten, beobachtet. Die Affection ist auch hier einseitig. Der Isthmus faucium und der Pharynx erscheint dann geröthet und geschwollen.

Die geweblichen Mortificationsprocesse vollziehen sich in der Mundhöhle, in welcher alle Bedingungen für lebhatte Fäulniss gegeben sind, natürlich nicht ohne mit Bildung von Riechstoffen verbundenen Zersetzungen. Den Fötor bezeichnet Bergeron als specifischen Derselbe gehört zu den erträglicheren Arten des Foetors ex ore. Die Salivation, die sich schon zu Beginn der localen Erscheinungen eingestellt hat, bleibt reichlich. Sie ist meist dünneiterig, sanguinolent und ruft an der Gesichtshaut beim Herabiliessen Erythem hervor. Die Schmerzen sind in der Regel nicht sehr betrachtliche. Oft hört man später solche angeben, jedenfalls aber werden dieselben beim Kau- und Schlingact erheblich gesteigert. Die Geschwürsflächen sind gleichfalls etwas druckempfindlich. Sehr auffallend ist die schmerzhafte Reaction kaum jemals, die meisten Patienten erhalten sich auch auf den Füssen. Regelmässig schwellen die submaxillaren Lymphdrüsen der kranken Hälfte an. In vielen Fällen bleibt die Schwellung eine geringfügige, in manchen intumescirt aber in diffuser Weise die ganze Regio submaxillaris, jedoch nur selten kommt es zur Phlegmone und Eiterung.

Während der Schorfbildung accentuiren sich auch etwas die Allgemeinerscheinungen, beziehungsweise die Temperatursteigerung, während eines oder zweier Tage. Aehnliches kann sich ereignen, wenn die eliminirende Eiterung starkere Grade erreicht. Bei Abstossung der Membranen ist das Fieber bereits meist vollkommen abgelaufen.

Der Verlauf der Affection bei Erwachsenen gestaltet sich meist so, dass einem einige Tage bis mehrere Wochen dauernden Ausbreitungsstadium die Begrenzung der Ulceration folgt, die in der geschilderten rapiden Weise verläuft. Die Geschwüre der Zunge, der Lippen, der Wangen, des Gaumens und Pharynx verschwinden zuerst, die Heilung der gingivalen Ulcera zögert etwas, besonders bei schlechter Hygiene. Tabakrauchen u. dgl. Die functionellen Störungen schwinden mit den buccalen Processen, die Drüsenschwellung dauert meist eine gewisse Zeit nach. In gewöhnlichen Fällen dauert der ganze Process blos einige Wochen; manchmal verlängert er sich aber auch selbst auf mehrere Monate, indem eine Reihe von Nachschüben oder Recidiven einander folgen. In seltenen Ausnahmen hat man (Damaschino) sogar jede Heiltendenz vermisst und ganz chronischen Verlauf beobachtet.

* *

Die anatomische (mikroskopische) Untersuchung der membranformigen Schorte-(von der Wange) låsst erkennen, dæs sie dem tiewebe der Tunien propria der Mondsschlennhaut zugehorig sind. An der Oberfläche der Schorte steht man noch Epithelreste. Der grosste Theil des Epithels ist verschwunden, einerseits wonl bei der in der Beschreibung der Symptome erwähnten mittalen Abhebung des Epithels, andererseits (und vermuttlich hauptsächheh) in Folge von Maceration des Schor's in der Mundflassigkeit. Die trefasse sind gitt erkennbar. Man findet terner Reste von Canal n. welche den Exerctionswegen der Schleindrusen entsprechen Die Membran erscheint in der ganzen Dieke mit Elterzellen infiltrirt und entwalt Fibrin. Compression der Capillaren daren Exsudat ist nicht immer nachweislich. Die Gefässe klaffen oft weit and sind mit Detritus und Blutkorperchen gefüllt. Labout bene hat den inetonischen Process mit der Dysenterie verghehen. Derseibe führt, wie man sieht, nicht zur Bildung von Pseudomembranen, sundern zur umschriebenen Nekrositung und Elimination von ehreflachlichen oder tieteren Lagen der Tinnea propria, in Ausuahmsfällen es zur Museulatur. Ucher die näheren Beziehungen, die hiebei zwiselen Nekrose und Entzundung platzgreifen, wurden wir durch die bisherigen mikroskopische Untersuchung nicht vollkommen unterrichtet.

Hinsichtlich der Pathogenese müssen wir uns zu allermeist mit Vermuthungen begnügen. Eine sehr wichtige Rolle beim Zustandekommen der Stomatitis ulcerosa spielen unzweifelhaft die Zahne. Bei zahnlosen Säuglingen und Greisen existirt sie gur nicht. Die Nekrosen entstehen mit bemerkenswerther Vorliebe an Stellen, welche einem Druck von Seiten der Zähne ausgesetzt sind. Am Zahnfleisch erkrankt die Partie, welche die erreuläre Rinne um die einzelnen Zähne bildet, nachdem zuvor die dem Zahn selbst zagekehrte Fläche, welche am meisten vom Zahn gedrückt (und der Einwirkung der Mikroorganismen ausgesetzt) ist, in ein Geschwür sieh verwandelt hat. Die Localisation der Ulcera an den Wangen findet sich entsprechend den Mahl- und Weisheitszühnen, welche Partien erfahrungsgemass dem starksten Druck unterliegen. Auch an der Zunge sind vorwiegend die Stellen betroffen, welche einen Bruck von Seite der Zahne erfahren. Man darf wohl annehmen. dass ein solcher Druck unter gewissen Bedingungen geeignet sein kann, die Ernahrung der betreffenden Theile zu beeintrachtigen und das Entstellen von Nekrosen zu begünstigen, eventuell sogar zu verursachen. Aber doch wohl nur unter bestimmten Bedingungen, welche die Vitalität

des Gewebes wesentlich vermindern. An und für sich im gesunden Zustande bleibt ja das Druckmoment ohne alle Folgen. Bei der Quecksilberstomatitis liegt ein sehr naheliegendes toxisches Moment vor, durch welches man die Widerstandskraft des Organismus herabgesetzt denken kann. Bei der Stomatitis ulcero-membranosa wird man verschiedene, allerdings nicht ganz so plausible, allgemeine und locale Factoren hiefür heranzuziehen haben. Zunächst wird allgemeine Körperschwache in Folge unzweckmässiger Ernährung, nach Strapazen, Blutarmuth bei Aufenthalt in ungesunden Räumen und dergleichen in Betracht kommen dürfen. Einen besonders wesentlichen Factor scheint die Dentition zu bilden. Auf die einschlägigen Verhältnisse bei Kindern soll hier nicht weiter eingegungen werden. Ich will bles darauf zurückkommen, dass der Durchbruch der Weisheitszahne auf die Entwicklung der ulcerösen Stomatitis von Einfluss ist. Soweit muss man Catelan Recht geben, wenn deshalb auch die Stomatitis ulcero-membranosa (epidemica) keineswegs als blosse Dentitionsstomatitis angesehen werden darf. Der Durchbruch der Weisheitszähne schafft blos mit solche locale Bedingungen, welche die Entwicklung von Geschwuren begünstigen. Dieser Durchbruch wird ja in der Regel von sichtbarer Schwellung des Zahnfleisches begleitet, und eigentlich entzündliche Veränderungen der Gingiva sowie der Mucosa oris überhaupt sind nicht selten. Selbst Periostitis wird beobachtet. Ein weiteres locales Moment für die Herabsetzung der geweblichen Vitalität vermag die Zahnsteinablagerung abzugeben. Die Bevorzugung des Zahnfleisches der Schneide- und Eckzähne (des Unterkiefers) für die gingivalen ulcerösen Processe hängt damit zusammen. Auch an anderen Stellen hat sich das Nebeneinander von Zahnstein und Ulcerationen erwiesen. Nun ist aber ja die Zahnsteinablagerung für sich eine häutige Ursache für die Eutzündung des Zahnfleisches (Gingivitis marginalis), das entzündlich alterirte Gewebe aber vermuthlich wiederum uberhaupt weniger widerstandskraftig. Die Stellen stärkster Zahnsteinablagerung entsprechen ferner besonders der Mundhälfte und überhaupt den Stellen des Mundes, welche nicht (wenig) am Kanact betheiligt sind. In Fällen von unilateraler Stomatitis ulcerosa hört man Wennestens manchmal die bestimmte Angabe, dass der Sitz der Ulcera der unthatigen Seite entspricht. Die mangelnde Function (Kauen) ist rielleicht schon an sieh Ursache einer gewissen Verminderung der Vitalität des Gewebes.

Ausser den allgemeinen und localen, die gewebliche Widerstandskraft beeinträchtigenden Momenten und ausser dem (anamisirenden) Druck der Zahne wird man aber nicht umbin können, wie sonst für alle acut (subacut) verlaufenden entzündlichen Veränderungen der Mundschleimhaut, auch hier noch die Mitwirkung von Bakterien heranzuziehen. Wie schon

früher dargelegt, ist es insbesondere Bergeron gewesen, welcher die Stomatitis ulcero-membranosa als specifisch infectios und contagios erklärt hat. Gelegentlich der oben erwahnten Epidemien hat es sich nämlich gezeigt, dass die Affection (anscheinend) durch Löffel und Trinkgefässe übertragen wurde. Bergeron hat sich die Krankheit selbst inoculirt und dann einen Verwandten angesteckt. Leider fehlt es an neueren bestätigenden Befunden und die Frage erscheint nicht abgeschlossen. Vielleicht besteht die Contagion, wird aber nur wirksam gegenüber einer durch die erste Dentition, durch das Hervorbrechen der grossen Mahlzähne. durch dasjenige des Weisheitszahnes oder durch die soeben angeführten anderweitigen localen (und allgemeinen) Momente disponirt gewordenen Mucosa oris? Noch weniger discutirbar ist die Frage der Specificität. Existirte eine solche überhaupt, so könnte sie a priori höchstens als schwache angesehen werden. Vor allem ist auch der fragliche specifische Mikroorganismus völlig unbekannt. In der die Ulcerationen bedeckenden Pulpa finden sich, wie schon oben erwähnt, zahlreiche Bakterien, unter welchen oft Spirillen vorherrschen.

Notter, welcher diese Spirillen cultivirt hat, vermochte charakteristische Geschwursbildungen durch Verimpfung der Remeulturen nicht hervorzurufen. Frühwald hat in elf Fällen die Mikroorganismen, die und bei Stomatitis überosa findet, entersucht und ebenfalls Spirillen. Leptothrix. Coccen und verschiedene Bacillen nachzewiesen. Unter den letzteren vermochte er einen Bacillen zu isoliren, dessen Gutturen einen Fäulmissgeruch entwickelten, welcher dem Foeter ex ere glich. Aber auch die Verimpfung dieser Gulturen hatte kein positives Resultat. Galippe endlich denkt sogar daran, dass der Zahndurchbruch nicht blos den anatomischen Boden disponirt anacht für die Entzundung, sondern auch die Virulenz der saprophytischen Bewehner der Mundhohle, die vom Zahnstein leben, steigert, beziehungsweise dieselben pathogen macht (?).

Wie ungeklärt auch alle einschlägigen Detailfragen aber sein mogen, die Mitwirkung von Bakterien wird im Allgemeinen supponirt werden müssen. Abgesehen von theoretischen Gründen ist der eclatante Erfolg der Antiseptica ein praktischer Beweis hiefür. Ob die bakteritische Entzündung die Nekrose der tieferen Schleimhautlagen hervorruft, oder ob die Bakterien blos entzündliche Erscheinungen veranlassen, welche der vorausgegungenen für sich etwa durch Druckmomente verursachten Nekrose folgen, muss wohl gleichfalls dahingestellt bleiben. Bei der Quecksilberstomatitis kann man begreiflicherweise Nekrose und Entzündungserscheinungen schärfer auseinander halten.

* *

Die differentielle Diagnostik wird eine relativ einfache für die Fälle des Kindesalters sein. Beim Erwachsenen wird man besonders die Gingivitis tartrosa, welche die häufigste Art von buccaler Ulceration verursacht und welche auch von Bergeron hier mit einbezogen wurde, ferner

gewisse Formen von scorbutischer Gingivins, die Dentitionsstomatitis, die Munddiphtherie Noma, die mercurielle Stomatitis erwägen.

米 块 州

Hinsichtlich der Erhaltung des Lebens ist die Prognose der Kraukheit keine schwere. Sie geht immer (fast immer) in Heilung über, wenn sorgtältig und zweckmässig behandelt wird. Doch konnen ausgedehnte und protrahirte Stomatitiden eine tiefe Störung des Allgemeinbetindens verursachen, und zwar nicht blos bei Kindern. Ursache ist wohl hauptsächlich die Behinderung der Ernahrung. Vielleicht spielt auch die Autointoxication in Folge Verschluckens des stinkenden Speichels und die Resorption gewisser Verbindungen vom Cavum oris aus eine Rolle.

* *

Hinsiehtlich der Lovaltherapie vergleiche man das im Abschnitt über Mercurialstomatitis und Mercurialgeschwüre Gesagte. Nochmals besonders betont sei an dieser Stelle blos die Wichtigkeit der Entfernung aller Momente, welche die uberöse Stomatitis pradisponiren und unterhalten, beziehungsweise die Heilung verhindern (Berücksichtigung aller Schäden der Zähne, des Zahnsteins, der Prothesen). Dann seien auch hier die Uebelstände der Behandlung mit chlorsaurem Kali, besonders bei Kindern, hervorgehoben.

Literatur.

Alard und Leroux, Journ. de med. 1812, Aug. 354.

Bergeron, Sur la stomatité ulcereuse des soldats etc. Paris 1859.

Bretonneau Des inflammations speciales du tissu muquenz. Paris 1826, 14,

Cartort, Arch. gen. de med. 1832.

Catelan, Arch. de med. nov. 1877, August-October, 122.

Damaschino, Malad, des voies digestives,

Dornig, Monatshette für praktische Dermatologie, 1886.

Fruhwald, Jahrbuch für Kinderheilkunde, 1889, S. 200.

Dos Genettes, Journ. gen. de med. An. V. II, 247.

Guersent, Diet, de med. 1827.

Henneh, Lebriach.

A. Hirseh, Hist. geogr. Pathologie, III. S. 175.

Kobner, Berhner klinische Woesenschrift, 1893.

Laboul bene. Traite d'anatomie pathologique.

Larrey, Medicinisch-ehrurgische Denkwurdigkeiten, Leipzig 1813, I. 22

Maget, Etu le sur l'ethologie de la stomatité ulcéreuse Paris 1879.

Rothmann, Oest-ung. Vierteljahrssehrift für Zahnheilkunde, 1889.

Ruhemann, Therapeutische Monatskefte, 1894, Nr. 4.

Taupin, John, de connaiss, med, chu 1839, Avrit.

v. Widerhofer, Wiener alizemene medicinische Zeitung, 1887,

19. Acute infectiõse (phlegmonõse) Stomato-Pharyngitis (Pharyngo-Laryngitis).

Unter den sonstigen entzündlichen Processen der in der Ueberschrift genannten Körperregion beschrieb als eine (seltene) Krankheit sui generis Senator die primare acute infectiose Phlegmone des Pharynx. Nach seiner Charakteristik würden verwandte Affectionen noch durch die Epitheta spontan, diffus, malign abzuzweigen sein. Senator beobachtete diese Phlegmone in vier Fällen als acute, mässig fieberhafte Erkrankung, bei welcher frühzeitig Halsschmerzen und besonders Schlingbeschwerden eintraten, zu denen alsdann harte Schwellung der Unterkinngegend, sowie Störungen von Seiten des Kehlkopis, namlich Heiserkeit und Athemnoth hinzukommt. Den Beschluss bilden Störungen des Sensorium und in kurzer Zeit der Tod. Als constanten anatomischen Befund gibt er eine diffuse eiterige Entzündung im tieferen Gewebe der Pharynxschleimhaut, die sich von da aus auf den Kehlkopf und die Drüsen fortsetzt und segundär noch andere Organe in Mitleidenschaft zieht, an. Die Krankheit betällt nach Senator fast ganz gesunde Individuen ohne klinisch nachweisbare Ursache. Die Daner beträgt 5-16 Tage. Der tödtliche Ausgang erfolgt plötzlich und unerwartet. Die Schleimhaut des Pharynx war in Senator's Fällen unverletzt.

Schon bei der Discussion, welche einem einschlägigen Vortrage Senator's (4. Jänner 1888 in der Berliner medicinischen Gesellschaft) folgte, wurde allerdings dagegen protestirt, dass es sich hier um eine unerkannte, neue Krankheit handie.

Virchow betonte den extremen Charakter des Infectiösen bei den phlegmonösen Processen des Darmtractes überhaupt, die sich in der ausgeprägten Disposition auf die Nachbartheile zu übergreifen äussert. Im grossten Theil der Fälle ist ein ganz localer Ausgang unzweifelhaft nachzuweisen (Trauma, Erkrankungen der mucösen Oberfläche). Die Zahl der Fälle in denen man einen directen Ausgang nicht nachweisen kann, ist dem gegenüber eine kleine. In solchen Fällen ist die Schleimhaut intact, es sind local keine Ulcerationen vorhanden, auch Traumen haben nicht nachweislich stattgefunden. Ein gewisser Theil der letzten Fälle ist wiederum eigentlich metastatischer Natur (z. B. im Verlauf der puerperalen Sepsis und anderweitiger Pyohämie). Endlich bleibt ein Rest von Fällen, in denen der directe Import infectiöser Stoffe von aussen auf die Schleimhaut der Mundrachenhöhle vorausgesetzt werden darf.

P. Guttmann constatirte dann in derselben Discussion, dass franzosische und deutsche Kliniker die Senatorische Phlegmone als erysipelatöse Entzündung des Pharynx (und des Larynx) beschrieben haben. Er hob auch mehrere klinische Gründe hervor, welche die Bezichungen zwischen dieser phlegmonösen Stomatopharyngitis und dem Erystpel naheliegend erscheinen lassen.

Seit Senator's ausgezeichneter Schilderung der Affection sind schnett nacheinander einschlägige Fälle bekannt gemacht worden von Landgraf. Baruch, Samter, Dubler. Diese Mittheilungen stimmten mit Senator's Darstellung überein.

Die Kenntniss des muthmasslichen Infectionsträgers ist wohl noch nicht abgeschlossen. Bei echtem Erysipel des Rachens haben Candone und Fasaro im erkrankten Gewebe den Fehleisen'schen Streptococcus nachgewiesen.

Dubler hat in zwei Fällen (von denen einer in einem nekrotischen Substanzverlust des linken Arcus palatopharyngeus seinen Ausgang nahm, in den eiterig inficirten Geweben und im Blute Kettencoccen gefunden, welche ebensowohl identisch sein konnten mit dem Fehleisen'schen wie mit dem Ogston'schen Coccus, da es unfehlbare Unterscheidungsmerkmale zwischen beiden nicht gibt«. Dubler glaubt auch schon, dass bei Erysipel und Phlegmone die Verschiedenheit im klinischen und anatomischen Krankheitsbilde kein Grund sei, eine Verschiedenartigkeit der Krankheitsursache anzunehmen.

In der That sieht jetzt bekanntlich die Mehrzahl der Bacteriologen auf dem Standpunkte, dass die bei den verschiedenen durch Streptococcen verursichten Krankheiten des Menschen gefundenen langen Kettencoccen zu einer Art gehören. Vom anatomisch-histologischen Standpunkte aus werden wir also Erysipel und Phlegmone auseinander bulten mussen. Die letztere ist eine eiterige Infiltration von Submucosa und Mucosa. Die Bezeichnung Erysipel des Pharynx bleibt für solche flüchtige Gewebsveränderungen vorbehalten, welche mit zellig seröser Durchtränkung der Schleimhaut unter den typischen klinischen Erscheinungen einhergehen. Actiologisch sind aber beide Affectionen als Einheit aufzufassen. So erklart es sich, dass wir erfahrungsgemass im Verlaufe einer Pharynxphlegmone Erysipel der benachbarten äusseren Haut auftreten sehen, dass Rachenphlegmone bei Menschen sich einstellt, welche dem Erysipelgift ausgesetzt sind u. s. w.

Die Einbruchspforten der Streptococcen mögen auch in den sogenannten primären Fällen kleine, dem blossen Auge unbemerkbare Schleimhautläsionen sein. Die Fälle, wo die Streptococcen durch eine Fremdkorperverletzung oder von einem Geschwür aus eindringen und ditfüse Phlegmone verursachen, brauchen nicht als besondere Gruppe abgegrenzt zu werden.

Wohl aber sollte man die eigentlich metastatischen Formen und auch die acute Rachenphlegmone des Kindesalters, welch letztere gewehnlich in einemscripte Abscessbildung ausgeht, hieven treunen. Die Fälle von Stomatopharyngitis phiegmonosa haben grosse Aehnlichkeit mit der vielfach räthselbatten, gefährlichen Augina Ludovici, Als brandige Zellgewebsverhärtung des Halses hat der Stuttgarter Arzt Ludwig 1836) allerdings eine Affektion beschrieben, bei welcher vor allem die äusserlich sichtbare Geschwulst am Halse und der häufige Vebergang in Brand betont wird, wohingegen die Mitbetheiligung der Schleimhaute vernachtässigt scheint. Die Beziehung der phlegmonösen Pharyngitis zur Angina Ludovici ist aber besonders dann eine naheliegende, wenn sich, wie dies thatsächlich beobachtet wurde, die Eiterung vorwiegend nach dem Halszellgewebe hin ausbreitet.

Literatur.

Dubler, Virchow's Archiv, Bd. CXXVI, S. 438.
Hobbein, St. Petersburger medicinische Wochenschrift, 1891, Nr. 22.
Landgraf, Berliner klinische Wochenschrift, 1888, S. 97.
Samter, Berliner klinische Wochenschrift, 1891, Nr. 18.
F. Semon, Brit, med. Journ. 1895, 27. Apr.
Schafer, Berliner klinische Wochenschrift, 1888, S. 77.
Sakkel, Need. Tijdschr. v. Geneisk, 1895, Nr. 21.
v. Stein, Monatshelte für Ohrenhelkunde, 1894, Nr. 10.
Walavogel., Inang-Dissert, Gottingen 1894.

20. Noma (Wangenbrand, Cancer aquaticus, Wasserkrebs, Cancrum oris, Cheilokace). Gangrānöse Stomatitis.

Unter Noma versteht man einen selten vorkommenden, schweren, progressiven, vermuthlich bakteritischen gangränösen Process an der Wange oder den Genitalien und der angrenzenden Theile, welcher vorzugsweise bei schwächlich und elend gewordenen Kindern auftritt. Zwei Momente sind es, welche in dieser Definition und in der ganzen Geschichte der Krankheit vorherrschen: das Gebundensein an den kindlichen Organismus und die Abhängigkeit von Schwächezuständen.

Noma gehört zu den seltenen Affectionen, so dass selbst grossere Kinderspitaler die Affection, welche zu den unheilvollsten des kindhehen Alters gehort, nicht häufig verzeichnen, und beschäftigte Aerzte sie nie zu sehen bekommen.

Nach A. Hirsch masen die wenigen vorliegenden medicinisch-topographischen Berichte bezugheh der geographischen Verbreitung doch keinen Zweifel übrig, dass die Noma über die ganze bewöhnte Erde reicht, dass die Krankheit von klimatisehen Einflussen ganz unabhängig vorkommt, und dass auch Witterungsverhaltnisse die Pathogenese kaum berichten. Dünemark, Schweden, England, sowie die Kusteng zenden des noedlichen Deutschland und besonders Hollands, also aflerdings Lander, in denen teachtes klima vorherrscht, werden von verschiedener Seite als die wichtigsten Schrapatze der Krankheit angenommen

Als idiopathische Krankheit bei gesunden Kindern wird Noma nur höchst ausnahmsweise beobachtet, sie entwickelt sich sonst blos bei solchen Patienten, deren Organismus durch eine voransgegangene Schädlichkeit stark geschwächt worden ist. Gierke theilt diese Schädlichkeiten in äussere und innere. Zu den äusseren sollen die schlechten hygienischen Bedingungen (Armuth, ungesunde, feuchte Wohnung, Unreinlichkeit, mangelhafte Ernährung) gerechnet werden. Von den inneren Schädlichkeiten wirkt die eine Gruppe local, die andere disponirt im Aligemeinen zu Noma. Als Repräsentanten beider Gruppen seien z. B. Stomatitis und Typhus (ohne Mundaffection) genannt.

Unter den Allgemeinerkrankungen, die zu Noma führen können, finden sich acute und chronische. Acute sind: Morbillen, Scharlach, Pneumonie, Typhus, Keuchhusten, Variola, Malaria, Dysenterie, Chronische: Scrophulose, Tuberculose, Syphilis, Rachitis, hämorrhagische Diathese. Am häufigsten tritt die Noma ein nach Masern.

Die Seltenheit, mit welcher Noma bei gesunden kräftigen Individuen (Kinder und Erwachsenen) auftritt, rechtfertigt die Aufstellung einer speciellen Krankheitsform als idiopathische, gangränöse Stomatitis.

Wenn auch die Noma weitaus am hantigsten im Alter vor der Entwicklung der Pubertät vorkommt, gehört sie aber doch dem kindlichen Alter gerade nicht ausschliesslich an. Die Altersangaben der massgebenden Autoren lehren darüber Folgendes: In 29 Fallen, welche Barthez-Rilliet anführen, waren 19 Kinder zwischen dem 2. und 5. Lebensjahr. 10 zwischen dem 6. und 15. Jahr. In den von West gesammelten 7 Fällen befanden sich 2 Kinder zwischen dem 2. und 3. Jahr. 2 Patienten waren 3 Jahre. 1 Kind 4 Jahre, eines 61/, und eines 8 Jahre alt. Richter führt das Alter zwischen dem 1. und 10. Lebensjahr als das meistbetroffene an. Bruns findet die Krankheit gewöhnlich in der Zeit vor Anfang des 2. bis gegen Ende des 12. Juhres, am häufigsten um das 3. bis 6. Lebensjahr, Baginsky führt an, dass unter 58 Fällen 40 sich unter 5 Jahren befanden. Der Rest seiner Patienten war 5 bis 15 Jahre, blos ein Fall 26 Jahre alt. Tourdes, welcher 102 Fätle zusammenstellt, nimmt das Alter von 1. 5-12 Jahren als das meistbefällene an; am hantigsten wiederum vertreten ist die Periode vom 3. bis zum 8. Lebensjahr. Die von Gierke erwahnten Falle ordnen sich dem Alter nach folgendermassen:

Auf das 11. Lebensjahr kommen 2 Fälle,

10. kommt 1 Fall,

7. kommen 2 Fälle,

6. 3

Auf	das	4.	Lebensjahr	kommen	3	Falle
	>>	3.	>	3	3	9
2	۵	2.	,	Þ	4	,

Die von Worochinin angeführten Fälle ergeben:

Fom	67.	Jalu	finden	sich	6	Fälle
6	5. 6.	2	>	9	5	
>	4ō.	*	,	3	7	*
	34.	>	ı	P	6	*
Þ	2.—3.			2	12	
•	1.—2.	>	•	>	8	*

Von Ranke's 7 Fällen fallen 3 auf das 2.. 3 auf das 4., 1 auf das 5. Lebensjahr. Bei Sauglingen ist die Zahl der verzeichneten Fälle keine sehr grosse. Doch hat Billard die Affection bei Kinder von 9 -30 Tagen, die Muttermilch tranken, sich entwickeln gesehen, auch liegen andere Beobachtungen bei 3monatlichen. 9wochentlichen und 15 Monate alten Säuglingen vor.

Von allen Autoren übereinstimmend wird es als Seltenheit gemeldet, dass Erwachsene überhaupt erkranken. Es existiren aber solche Fälle selbst ohne vorhergehende, besonders schwächende Ursachen.

Einschlägige Beobachtungen liegen vor von Köster, Hansson, Ziegler, Dompierre, Baginskij, Popper, Rilliet-Barthez u. A. Sie betreffen das Alter von 15-70 Jahren. Ich selbst sah nur folgenden Fall:

Eine 30jahrage Fran welche eben einen senweren Typhus zu überstehen gehabt un Uansgestrochen denutrat war überdies eine massig intensive Stomatitis (Gingivalis alectosa) darbot, erkrankt wahrend der Reconvalescenz in anmittelbar klinischer Beobsehtung. Sie bekommt eine vorausgegangene starke Schmerzen in der Wangenschleimhaut der linken Seite einen lividen Fleck, entsprechend welchem sieh eine sehr kurzlebige Bluse (kaum einen Tag sich haltend) entwickelt, die ein anfänglich kfeines tieschwur in der tregend des Eckzahns hinterlasst. Dieses Uleus, beziehungsweise die 2 mae Mundhelde, boetet sotort einen sehr penetranten Poetor ex ore dar. Starke Salivation beziehungsweise (powlige) Secretion stellte sich ein. Die Temperatur hob steh oil 39° C. Der Puls wurde frequenter und klein. Das Gesehwur griff einige Tage schned um sich, dann verkleinerte es sich und blieb eine Woche stationär. Solange es whele, hatte das Uleus einen dunklen Grund und unregelaussige Rander. E- graff auf den Alveolarbetsutz (Gegend der Augen- und ersten Backenzahne des Oberkieters) uber. Die Zahne wurden in den Alveolen loeker. Die gangränose Masse war sehr weich, die Sonde konnte am kieter den Knochen erreichen und nach der Wange za tist eindringen. Di Wange sehwoll auch imsserbeh an, bis zur Unterhippe. Ferner intuneseirten die Tensille und die submaxillaren Lymphdrusen deiselben Sotte Die sehon erwähnte Abstessung des Sekarfs und die Reinigung des Geschwurgrundes erfolgte ohne chrurgisches Emgrenen, Auch in diesem Stadium bewegte sich abrigens die Temperatur zwiselen 375 und 384. Dann wurde der verdere Autheil des Geschwars nachungls gangragos die Temperatur erhab sich wieder dauernt aber 38 C. Sonst war das Aliz membefinden relativ wente beeintmehtigt. Dier Wochen Ling

weehselten darauf Besserung und Verschlinnaerung. In der letzten Zeit war die Temperatur bereits normal und das Fortschreiten der Reconvaloseenz im Allgemeinen nicht aufgehalten. Erst nich den drei Wochen bildeten sich gute Granulationen und es erfolgte in der Mundhoble endgdlig Heilung. Schon ehe der Wingenbrund "utgetreten wur, hatte man in der Haut einzelne Peterlien bemerkt, doch machte die hanourrhagische Diathese keine Fortschritte. Die Milz war zu Beginn der Stomituts noch nicht vollig abgesehwolben. — Die Therapie bestand blos in Betupfen des Gesenwurgrundes mit 1º giger Sublimathesung, sowie in temperaren Einlegen eines Sublimathausches.

* *

Die Symptomatologie gestaltet sich nach den vorliegenden Beobachtungen folgendermassen. Aeusserlich nimmt man eine Schwellung der einen Gesichtshalfte, der Wange und der Lippen wahr. Diese-Schwellung geht oft bis zu den Augenlidern, das Auge wird davon theilweise geschlossen. Die Wangenhaut ist furblos, sie ist glanzend und nicht besonders druckempfindlich. Schwellung der submaxillaren Lymphknoten wird meist angetroffen. In der Tiefe der Wangengeschwolst tastet man eine diffuse harte Infiltration. Die Wangenschwellung bedingt theilweise Kieferklemme. In der Mucosa oris, am häutigsten an der Wangeninnentläche findet sich ein kleines Geschwär, das keine Schmerzen verursacht und dessen Grund sich alsbald in eine gangränöse Pulpa verwandelt. Die Speicheldrüsen erscheinen trotz vorhandener Salivation unvergrössert. Der Fötor ist meist ein scheusslicher. Ausnahmen kommen hier aber vor. Das Fieber verhält sich in verschiedenen Fällen sehr abweichend. Doch steht fest, dass bei malignem Ausgang immer hektisches Pieber eintritt. Blos auf Complicationen dart man das die Noma begleitende Fieber nicht beziehen.

Der Process auf der Schleimhaut dehnt sich meist der Fläche nach aus und dringt gleichzeitig nach der Tiefe der Backe vor. Wo die Zerstorung in der Mundhöhle am weitesten gedrungen, röthet sich die Wangenhaut livid, und es entsteht daselbst ein an Grösse zunehmender dunkler Fleck. Wenn die Gangrän die Cutis erreicht hat, schält sich die Epidermis ab. Dieser schwarze Fleck wächst in der Regel sehr schnell. An seine Stelle tritt ein dunkler, trockener Schorf, der sich bis an die Augen und zum Halse vergrössern kann. Am Halse wird blos die Haut er griffen und bildet eine schwarze Membran, dünner als die normale Haut. In der Mundhöhle selbst schreitet die Gangrän auf die Lippenschleimhaut und das Zahnfleisch fort, das Periost geht zu Grunde, der Alveolarfortsatz wird nackt, die Zähne locker. Der harte und weiche Ganmen und die Zunge können gleichfalls der Zerstörung verfallen.

Schickt sich die Affection zur Heilung an, so bildet sich um die Schorfe ein Entzündungshof, worauf sich spontan und im Anschluss an therapeutische Eingriffe die Schorfe allmalig abstossen. In dieser Zeit heben sich meist auch bereits wieder die Kräfte des Patienten. Stets bleiben in diesen relativ seltenen Fällen narbige Deformitäten zurück. (Wangendefecte, Kieferklemme, Ektropien).

Zwischen der ausgedehnten buccalen Gangrän und dem Allgemeinzustande ergibt sich nicht selten ein symptomatischer Contrast. Der übrige Organismus erscheint verhältnissmässig wenig betheiligt. Selbst die Esslust kann erhalten bleiben. Die Kräfte sind nicht selten unbeeinträchtigt, die Kinder spielen etc. Oft aber besteht ausgeprägte neuronussenläre Schwäche, sub finem vitae stellen sich Apathic, Somnolenz, Delirien ein.

Sehr häutig kommt es (bei Kindern) zu Complicationen an inneren Organen, besonders zu Lobularpneumonie. Auch Diarrhöen (vielleicht die Folge des Verschluckens faulender Stoffe) spielen eine wichtige Rolle. Oefter fand man auch gleichzeitig Gangrän an anderen Körperpartien (Lungen, Pharynx, Oesophagus, Magen). Eine seltene Complication stellen (tödtliche) Blutungen (Art. facialis) dar.

Ausnahmsweise wurde auch das Auftreten der Gangran in den ausseren Theilen der Wangen ohne Betheiligung der Mucosa oris beobachtet. Unter hundert Nomatällen hat Bainbridge zwei von aussen entstehende einschlägige Erkrankungen gefunden. Henoch sah einen Fall von Noma bei einem sieben Monate alten Kinde, der sich aus einer Phlegmone der Wange entwickelte.

An der linken Wange des Kindes hatte sich ein Abseess mit harter Infiltration des Fettbindegewebes gehildet, der bei Eroffnung noch gewöhnlichen Eiter heferte. Das Innere der Mindhohle war ursprunglich intact. Der Abseess verwandelte sich aber in eine brandige Hohle, es nekrotisirte die habe Wange, und erst zuietzt kam es zur Perforation auch der Wangenschleimhaut.

Kretschmar, Wisshaupt, Richter theilen Aehnliches mit.

Gierke führt unter 20 Fällen 3 mit Recidive an. In einem Falle trat vier Wochen nach Abstessung aller Schorfe, während sich bereits narbiges Gewebe gebildet hatte, unter Fieber und neuerlicher Schwellung ein Zerfall der Narbe und abermaliges Weiterschreiten des Processes ein. In einem zweiten Falle erfolgte das Recidiv nach sechs Monaten, im dritten nach drei Jahren. Steffen fährt unter 16 Beobachtungen eine mit Recidiv an. Hueter, Tomkins. Ender u. A. beobachteten ebenfalls dergleichen.

Von Bedeutung scheint es, dass die Noma meist auf der einen Gesichtshälfte verbleibt. Lebergreifende Fälle sind nur wenig bekannt geworden (Gierke. Worochinin. Bierbaum und Hinder, Barthez und Rilliet).

Die hierhergehörige Erkrankung der weiblichen Geschlechtstheile und der Ohrgegend verläuft analog, nur tührt sie häufiger als die Noma faciei zur Bildung multipler Geschwüre.

Sieht man die Fälle von Noma durch, so findet man eine relativ geringe Zahl derselben, deren gemeinsames Merkmal darm besteht, dasdieselben scheinbar bei voller Gesundheit des betreffenden Individuums eingetreten sind. Es wird sich vielleicht empfehlen, diese Fälle als selbständige«, »idiopathisch»« gangrånöse Stomatitis zu einer besonderen Gruppe zu vereinigen. Die wenigen bisher bekannt gewordenen einschlägigen Fälle betrafen Kinder und Erwachsene. Meist beginnt der Process mit gewissen Prodromen (Dyspepsie, belegte Zunge, Stuhlverstopfung, psychische Depression). Auf der Höhe der buccalen Affection ist meist kein Allgemeinleiden mehr nachweisbar. Locale und allgemeine Vorläufer können aber auch im Anfange sehen vollkommen fehlen. Der Gangran gehen in diesen Fällen stets entzündliche Erscheinungen unmittelbar voran, das Gewebe schwillt, röthet sich, wird heiss. Dann bildet sieh erst die Gangränblase (die übrigens auch vermisst werden kann). Der Brandherd bleibt auch stets von einer Entzündungszone umgeben. Salivation ist kein constantes Symptom. Die Ausdehnung, welche die Gangran gewinnt, kann sehr bedeutend werden charter und weicher Gaumen, Tonsillen. Alveolarfortsätze, Uvula, Nasenschleimhaut). Falls Heilung erfolgt, tritt zunächst ein Stillstand in der Entzündungszone ein, es bildet sich eine Demarcationstlache. Die Heilung selbst wird schliesslich mit relativ geringer Entstellung bewerkstelligt, im Gegensatz zu den gewöhnlichen Fällen von Noma. Recidive ereignet sich auch bier.

Das Allgemeinbefinden und die anderweitigen Organe verhalten sich verschieden. Fieber kann sogar fehlen, in manchen Fallen steigt die Temperatur bis auf 40° C. Als Complicationen werden betont: Pleuritis, Gonitis, Purpura.

Der aus der dargelegten Symptomatologie hervorgehende wichtigste Unterschied zwischen Noma und selbstandiger Stomatitis gangraenosa bestände darin, dass die der Noma vorangehende Entzündung des Gewebes eine höchstens wenig intensive, leicht übersehbare ist

* *

Die Prognose bei Noma ist eine sehr ungünstige. Eine grosse Zahl von Patienten, etwa 75%, sterben. Beeinflusst wird die Vorhersage durch das Alter und die Constitution des Kranken, durch die Complicationen und durch den Umstand, ob die Behandlung schon vor eingetretener Perforation begonnen. Von den nach überstandener Noma am Leben erhaltenen Menschen behalten fast alle bedeutende Deformitäten. Functionsstorungen der Mundrachenhöhle zurück, so dass blutige Operationen nothig werden.

Der Verlauf der Noma ist meist ein sehr rascher. In tödtlichen Fällen dauert die Affection 8—20 Tage. Es gibt aber auch eine Art von chronischem Decursus (1—7 Monate).

Die erwähnte idiopathische gangränöse Stomatitis führt gleichfalls in etwa der Hälfte der Fälle den Tod herbei (tophische Infection). Im Falle, als der Exitus erfolgt, beträgt die Dauer 4—6 Wochen. Kommt es zur Heilung, dauert der Process 2—3 Monate, selten kürzer.

* *

Der nekrotisirende Process ist derjenige des feuchten Brandes.

Die centralen Partien sind sehwarz, weich und stinken sehr stark. Die Wandungen der Arteria transversa factei, der Arteria maxillaris externa, der Vena facialis anterior sind in unmittelbarer Nähe des Brandherdes theils normal, theils verdickt und von weisslicher Farbe. Sie horten in vielen untersuchten Fällen mit einem wu scharl abgeschnittenen und zusammengezogenen freten Ende auf. Das Lumen dieser befasse war leer oder enthielt im treien Ende ein loekeres Blatgerinnsel. Die dereh trockene nekrotische Partien hindureisgehenden Gefasse zeigen an der Grenze des Heiles auch tester haftende Thrombon. Die Verzweigungen des N. facialis hat man his zur Grenze des Brandes unverändert oder blos leicht verdickt geninden, an der Grenze horen aber auch sie meist wie scharf abgeschintten auf. Ausna misweise hat min aber auch die grosseren Gefassestämme permeabel und die Neiven in den nekrosirten Missen erleiten gesehen. Die seeundären Läsionen des Periostes der Maxiila können Knocheniekrese mit Ekiminatjon von Sequestern hervorrufen.

Zur unkroskopischen Untersuchung des erkr. nkten Gewebes muss aum die Theile selly rasch much dem Tode cathelinen and in entsprechender Weise conservicen (orharten). Bei schwacher Vergrosserung sieht man dann auf Schnitten, dass wahrend an den frisch untersuchten Gewebsfetzen der brandigen Theile eine Structur überhauft nicht mehr zu erkennen ist, die der brandigen Zerstorung machstgelegenen Theile des infiltritten tiewebes, welche natkroskopisch trock in gewesen, gleichtalls bereits der Nekrose verfallen sind. Insbesonders ist der charakteristische Kernschwund ausgepragt. An der tirenze des Herdes sind die Kerne (Bindegewebe, Maskelzellen, dzisage Elemente) nech vorhanden, aber bereits fragmentirt (Karyolyse). An vieuen Kernen dieser Zone (Musseln) erkennt man auch Vacuolenbildung. Die formen befasse un nekrotisenen Gewebe sord sämmthen thrombosurt, theils ist deren Lamen gamz acsgefullt, theils sind blos wandstandige Thromben zu erkennen. An der Periphere stosst das abzesterliene tiewebeziemlich scharf an das gesunde. Die Infiltration ist eine geringfägige, dis Gewebe scheint an Ort und Stelle abgetodtet zu werden, ohne dass vorher die Nichbarschaft stärker entzündet wird. In den sestenen Fallen, die trüher als idiopathisch bezeichnet worden sind, wurde uitze vitem eine sturkere regionare Entzundung geschen, ob dieaber ein durchgreitender abeh mikroskopisch pragnanter Unterschied ist, muss dabingestellt bleiben. Mikrosk pisch charakterisiet sich also die Noma als gente Mortifie eation des tiewebes obje vorausgegangene starkere entzundliche Reaction. beziehungsweise ohne solche in der Nachbarschaft.

Ueber die Pathogenese der Noma sind die Ansichten bis in die jüngste Zeit sehr getheilt. Insbesondere besteht noch die alte Frage, ob wir es bei Noma mit einem marantischen Brand oder mit einer specifischen, bakteritischen Affection zu thun haben. Am meisten verbreitet war lange die Meinung, dass die Noma als kachektische Brandform, als Decubitus aufzufassen ist. Strittig erschien blos nach dieser Richtung, ob eine anamische oder eine Trophoneurose vorliege. A. Krussin hat direct behauptet, dass ein Decubitus, beziehungsweise eine Druckneurose vorliegt. Dem widerspricht aber das Fortschreiten der Noma auf die Nachbarschaft, speciell auf den Knochen. Die (auf Grund anatomischer Untersuchungen gewonnene) Theorie Ziem's, nach welcher die Ursache der Noma in Thrombosen der Wangengestisse gelegen sei, ist, abgesehen von der Unrichtigkeit der thatsächlichen Grundlage, durch dasselbe Moment (Fortschreiten der Noma) zu widerlegen. Worochinin wiederum vertrat die gestörte Innervation. Um den fraglichen Einfluss der Nerven festzustellen, hat er an Thieren verschiedene Versuche gemacht. Einem Hunde wurde ein etwa 1/4, cm grosses Stück des linken Nervus infraorbitalis von der Schleimhaut herausgeschnitten. Einige Tage begann die Lippe gegenüber den Zähnen sich mit tiefen Geschwuren zu bedecken. Ein ahnliches Resultat lieferte ein mit einem Kaninchen analog angestellter Versuch. Eine Aehnlichkeit dieser experimentell erzeugten Geschwüre mit der Noma existirt aber nicht. Deshalb hat sich diese Theorie wenig Eingang verschafft.

Vielfach ist ferner früher im Zusammenhange mit der Frage der Pathogenese der Noma die Entstehung von nomnähnlichen Affectionen nach Quecksilbergebrauch discutirt worden. In Wirklichkeit erzeugt das Quecksilber als solches gar keine Noma. Meist mögen Verwechslungen mit Stomatitis mercurialis vorgelegen haben.

Nur selten hat man früher die Noma als parasitäre Affection betrachtet. Froriep, Struch, Ranke haben auf Grund allerdings wenig eracter Untersuchungen diese Ansicht vertreten. Jedenfalls ist dem heutigen Standpunkt der Pathologie eine solche Auffassung der Noma als mikroparasitäre, beziehungsweise specifische Affection am meisten entsprechend und auch wirklich gegenwärtig immer mehr platzgreifend.

Für diese Auffassungsweise lassen sich schon gewisse allgemeine klinische Gründe anführen. In erster Linie das beobachtete en-(epi-)demische Auttreten der Noma in gewissen Anstalten (Saviard, Lund, Cliet, Rieland, Hinder, Löschner). Nach den Beobachtungen des letztgenannten grossen Kinderarztes verursachte im Prager Kinderspital ein Nomafall elf weitere derartige Erkrankungen! Freilich scheint es sehr naheliegend, als erstes Erforderniss für die Infection bestimmte individuelle Bedingungen (Disposition) heranzuziehen, und die (eventuelle) Specificität als eine schwache anzusehen.

Um über die Infectiosität der Noma nahere Aufseldusse zu gewinnen, machte Gierke Versnehe an Kaninchen. Von zwei Nomaleichen wurden aus der den Brand nungebenden unfiltrirten Zone Gewebspartikel ausgesehnuten und den Versnehsthieren

unter die Riekenhaut und die Mandschleinmaut gebrucht. Die Thiere gingen nach kurzer Zeit (6-14 Tagen) au Sejesis zu Grunde. Erscheinungen von Brand stellten sich nicht ein. Die Umgelung der inficirten Gewebe erschien entzundet Auch Schamme Dausch hat Impfersuche mit nekrotisnten Gewebestucken angestellt aber ebenfalls keine Gangrän erzeugen können. Auch Birnbach verzeichnete nur negative Resultate.

Eingehende Untersuenungen, die fraghehen Mikroorganismen selbst autzofinden, hat C. Schrimm Dousch gemacht. In dem Safte, welcher sich aus den wachbrandigen Massen erguss, tand er zahlreiche verschiedene Bakterien, Staphylococcen. Diplo- und Streptoeoceen. In den mehr peripher vom Ausgangspunkte gelegenen Tue en fanden sich fast nur Baeillen. Besonders fiel ein Baeil, is auf, der in volliger Remodius innerhalb des Absterbenden lag. Nahe der Grenze des Gesunden hatten diese Breil en das Aussehen von kurzen Stäbehen mit abgerundeten Ecken, etters zu zweien aneinandergelegt, hie und da zu langen Faden ausgewachsen. In den abgestarbenen Wassen lagen die Baeillen in grosser Menge und drangen in dichten Hauten in die Lynghspalten vor. Im die Bacitlen in Remeultur zu erhalten, excidute Schummelbusen (nuch der Section) kleine Stuckehen aus der Gangran, wilche in tolatine ausgeschuttet wurden Die Gelatine wurde in mehrfacher Verdünnung in Platten zegessen. Die infgehenden Culturen erwiesen sich aus Baeillen bestehend, welche marphologisch und tinctorrell mit dem um Gewebe gefundenen übereinstuumten. Mit den Culturen warden zach Feststellung der biologischen Eigenschaften Impfversuche angestellt. Die Culturen wurden in Schnitte an den Mundwinke,n von Kaninehen hineingedruckt. Es bibliete sich aber blos eine Entzundung aus, Ber Huhnern erhielt Schrimmelbusch nach sobentaner Inoculation eine umschriebene Nekrose.

Dass die an Thieren mit Gewebsstücken und mit den gefundenen Baeillen ausgeführten Versuche negativ ausfielen, widerspricht natürlich grundsätzlich nicht der Auffassung der Noma als Mycose, gewisse Bedenken und die Mahnung zur Vorsicht ergeben sich aber doch hieraus. In einer Sitzung des Greifswalder medicinischen Vereines (1890) theilte Grawitz mit, dass er in einem Fall von Noma an der Grenze des Herdes Schwärme von Baeillen gefunden habe, die er als Erreger des Processes ansehe. In der folgenden Discussion bemerkte Löffler, dass die Bilder von Grawitz sehr an die Kälberdiphtherie erinnern. Sonst liegen noch einschlägige Angaben vor von Bartels und Foote.

Der angeführte Hinweis Löffler's auf die Kälberdiphtherie ist vielleicht ein wichtiger Fingerzeig. Durch eine Arbeit von Bang haben wir nämlich als Ursache einer ganzen Anzahl nekrotisirender und diphtheroider Processe in den verschiedensten Organen mehrerer Hausthiere den Bacillus necroseos kennen gelernt. Um nun bei einer uns hier interessirenden einschlägigen Affection zu bleiben bestehen die bei der Kälber- (Rinder-) Diphtherie sich vorfindenden pathologisch-anatomischen Veränderungen in einer fleckweise auftretenden, tiefgreifenden Nekrose (Gangran) der Mundschleimhaut. Am häufigsten findet man die Zunge, die Innenseite der Backen und die Gruben am Eingang der Luftrohre ergriffen. Die meisten Fälle heilen, indem die diphtheritischen Beläge abgestossen werden, die Wunden sich reinigen und gute Granulationen

hervorkommen. Die ersten bacteriologischen Untersuchungen bei Kälberdiphtherie wurden von Löffler vorgenommen. Er fand in den äusseren Theilen des nekrotischen Gewebes Mikrococcen, nach innen fand er einzelne Bacillen, die allmälig an Menge zunahmen, je mehr man sich dem lebendigen Gewebe näherte, und welche zuletzt einen Filz von langen Bacillen und Fäden bildeten. Zuchtungsversuche gelangen Löffler nicht. Durch subcutane Impfung liess sich aber die Krankheit auf Mäuse überführen.

In neuerer Zeit hat man sich vielfach mit Studien über den Nekrosebacillus und mit den von ihm hervorgerufenen progressiven nekrotischen Affectionen beschättigt. Sich mord fand ihn in einem kleinen Abscess bei sich selbst und in einem erbsengrossen Process bei seinem Diener. Der Mensch ist daher nicht (vollständig) gegen denselben immun.

Vielleicht ist übrigens die Aetiologie der Noma gar keine einheitliche!

* * *

Zu diagnostischen Irrthümern könnte blos im Beginn des Processes Anlass gegeben sein. Begreiflicherweise ist es aber aus therapeutischen Gründen wichtig, die Affection möglichst frühzeitig zu erkennen, Verwechslungen sind möglich mit gewissen Typen der Stomatitis ulceromembranosa, Mercurialstomatitis, Munddiphtherie und gewissen intectiösen Purpuraformen. Die Pustula maligna beginnt an der Hautseite.

In prognostischer Hinsicht soll hier blos noch der weite Spielraum zwischen relativ benignen und den malignen Formen betont werden.

Therapeutisch werden Aetzmittel nur solange etwas leisten, als der Process noch in den ersten Stadien der Entwicklung sich befindet, beziehungsweise sich auf die Mucosa des Mundes beschränkt. Ist der Brandschorf in den Weichtheilen entwickelt, muss der Paquelin sche Thermokauter in Anwendung gezogen werden. Wo der Paquelin schwer zu applieiren geht (Winkel der Backentaschen), empfiehlt sich das Einstopfen von mit Chlorzink getränkten Wattebauschehen Die Kauterisation ist wiederholt vorzunehmen, bis die Wunde granulirt. Auch parenchymatose Injectionen (2—3% jeige Phenollösung) können verwendet werden. Gleichzeitig ist natürlich eine möglichst strenge Mundantisepsis einzuleiten und der Allgemeinzustand des Patienten zu heben (sonniges, geraumiges, gut ventilirtes Krankenzimmer, Ernahrung, Alkohol). Rigorose Absperrungsmassregeln sind nicht unbedingt nothwendig, Isolirung ist aber erwünscht.

Da das Glubeisen sich nur in frischen Fällen und leider auch da nicht immer bewährte, so sind weitergehende chirurgische Eingriffe empfohlen worden (Ausschabung mit nachfolgender Kauterisation, Ausschneidung des ergriffenen Gewebes im anscheinend Gesunden mit oder ohne weitere Applicationen).

Literatur.

Babes und Zambilovici, Annales de l'inst path, Bukarest, Vol V.

Barthez-Rilliet, Handbuch der Kinderkrankheiten, Bd. II.

Bantels, Cottingen, Dissert, 1892.

Billard, Traite des malad, des enfants, Paris 1837,

Birmbach, Innug. Dissert Bonn 1894.

H. Bohn in Gerhardt's Handbuch, Bd. IV.

v. Brons, Handbuch der praktischen Chirurgie II. Abtheilung, Bd. I

Brucke, Inaug.-Dissert, Berlin 1889.

R. Frontep, Chirargeselie Kuptertafelia, 1844, Heft 91,

Foote, Centralblatt for Bacteriologie, 15, 4

Hansson, Centralblatt für Chrurgie 1892, Nr. 41.

Henoch, Vorlesungen, 1890.

Hender, Med. Times. Februar, 1854

A, Hirsch, Histologisch-geographische Pathologie, III. Abtheilung, S 187

Jensen, Lubarsch's Ergebnisse, H. Jahrgang (Nekrosebaeillus).

Gierke, Jahrbuch für Kinderkrankheiten, Neue Folge 1868, Bd. I.

Krassin, Wratschebny Wjedomosti, 1880, 418,

Loffler, Mittheilungen des karserlichen Gesundheitsamtes, 1884, Bd. II

Losebner, Prager Vierteljahrssehrift, 1847, Bd. III

Lund, Abhandlungen der koniglich-schwedischen Akademie der Wissenschaften aus der Naturlehre für 1765 (übersetzt von Kaestner), 1767, Bd. XXVII

Ranke, Jahrbuch für Kinderheilkunde 1888.

A. L. Richter, Wasserkiebs der Kinder, Berlin 1828, und Beitrage zur Lehre vom Wasserkrebs, Berlin 1832

C. Schimmerlansch, Deutsche medicinische Wochenschrift 1889, S. 516

Stewart, Inaug.-Dissert, Greifswald 1890,

Struch, Inaug.-Dissort Gottingen 1872,

Tourdes, Du noma, Strassburger Dissert, 1848.

O Weber, Pitha-Billroth's Handbuch.

West, Kinderkrankheiten (deutsch von Henoch) 1865.

v. Winiwarter, Deutsche Chrurge. Chrurgische krankheiten der Haut. 1892, S. 267.

Worochinen, Jahrbuch für Kinderheilkunde, 1887.

20. Die sogenannten Leptothrixmykosen der Mundrachenhöhle.

Leptothrix buccalis ist der von Robin gewählte Name für die früher als Animalcula. Bühlmann'sche Fasern, Denticolaes geführten pflanzlichen Lebewesen der Mundhöhle. Gegenwärtig herrscht hinsichtlich der Classification wenigstens insoweit Vebereinstimmung, dass Leptothrix den Spaltpilzen zuzurechnen ist. Klebs und Laboulbene hatten sie für eine Alge angesehen; doch ist dies ausgeschlossen, weil die für Algen charakteristische Differenzirung des Protoplasma bei Leptothrix vollig vermisst wird. Darüber aber sind noch immer die Meinungen recht getheilt, ob Leptothrix als Gattungs-, beziehungsweise als Speciesbezeichnung

festzuhalten ist, oder ob es sich hier blos um eine Wuchsform von Bakterien handelt (Cohn). Doch ist es wohl die Mehrzahl der Bacteriologen, welche Leptothrix als Genus (Art) ansieht.

Baumgarten in seiner pathologischen Mykologie reiht Leptothrix als zweite Gatteng unter die pleomorphen Spaltpilze und zählt als Untergatungen Leptothrix, Beggiatoa, Crenothrix und Phragmichethrix auf. Humppe beschreibt Leptothrix als teatung, welche lange Fäden bildet deren Glieder einen Gegensatz von Basis und Spatze zeigen. Zopf stellt Leptothrix als Gattung auf ohne einzelne Species zu erwahnen. Vignat und David erklären Leptothrix als gut eharakterisite Bakterienspecies, Vignat gibt an, dieselbe rein gezuehtet zu haben. Flugge und Miller dagegen halten wiederum die Gattung Leptothrix für unhaltbar, sie gehen davon aus, dass viele Bacillen der Mundhöhle Fähen bilden und dadurch Achiliehkeit mit Leptothrix biecealis zeigen. Auch die von Leber und Kottenstein angegebene violette Pärbung komme verschiedenen Bakterien zu, könne also nicht als charakteristisch für eine einzelne Art gelten. Miller mochte sogar den «Verwirrung stittenden» Namen Leptothrix am liebsten ganz aus der besteriologischen Literatur verbannen.

Provisorisch schlägt Miller für diejenigen in Fadenform auftretenden Mundbakterien, deren Beziehungen zu anderen Spaltpilzen des Cavum oris nicht präcisirbar sind, die Bezeichnung Leptothrix innominata vor. Leptothrix innominata findet sich typisch im weichen weissen Zahnbelage. Bringt man denselben, in Wasser vertheilt, unter das Mikroskop, so sieht man verschieden grosse, meist kleine Haufen aus runden Körnern bestehend (Matrix der Leptothrix buccalis), an deren Randern reichlich dünn gebogene Fäden vorspringen. Setzt man zu einem Brockelchen des weissen Zahnbelages etwas mit Milchsäure schwach angesäuerte Jodjodkaliumlösung, so färben sich die Mundepithelien, Mikrococcen der » Matrix «, aber allerdings auch oft, wie Miller mit Recht hervorhebt, viele der vorspringenden Füden nur schwach gelb. Deutliche blauviolette Farbe (Granulosereaction) nehmen gewisse Coccen und Bacillen au. welchen Miller neue Namen, nämlich Jodococcus vaginatus und Bacillus maximus baccalis, beilegt. Den Leptothrixpilz, der sich mit Jod blau, und den, welcher sich blassgelb färbt, braucht man aber deshalb nicht für differente Arten anzusehen. Untersucht man den Leptothrixpilz der Mundhöhle bald nach der Zuführ amylaceenhaltiger Nahrung, so findet sich immer ausgeprägte Jodreaction. Dieselbe wird jedoch allmälig schwächer und erlischt etwa-15 Stunden nach der letzten Speiseaufnahme mehr oder weniger vollständig. N. Jljin brachte Zahnbelag, dessen Leptothrix buccalis keine Jodreaction mehr gab, in schwach alkalische 1" ige Starkelösung mit Zusatz von etwas Speichel und hielt das tianze bei 38° C. Nach einer Viertelstunde gaben bereits einige, nach drei Stunden fast sämmtliche Leptothrix(-Faden) deutliche Jodreaction. Zugleich gewinnt die einzelne Leptothrix an Grösse. Wird kein Mundspeichel mit zugesetzt, kommt die Jodreaction nur sehr langsam. Auch in Lösungen von Dextrin, Zucker. Mannit gewinnen die Pilze, wenn auch langsamer und schwächer,

die Fähigkeit, sieh mit Jod blau zu tingiren. Um blosse Diffusion der Stärkelösung in den Zellkörpern der Bakterien handelt es sich sonach nicht. Durch Hitze von 60° C. oder durch Phenol getödtete Leptothrixculturen, welche nachher in Stärkelösung gethan werden, enthalten selbst nach 24 Stunden keine tingirbaren Formen. Obwohl also die Gewinnung der Jodreaction auf activer Zellthätigkeit zu beruhen scheint, kann sie als Unterscheidungsmerkmal verschiedener Leptothrixarten nicht verwerthet werden. Damit fällt die von Miller (vorläufig) aufgestellte Species Leptothrix maxima buccalis weg. Die Blaufärbung durch Jod, welche ein sehr charakteristisches Kennzeichen der Leptothrix buccalis darstellt, kommt allerdings dieser nicht ausschliesslich zu. Clostridium butvricum bietet sie ebenfalls. Doch unterscheidet sich das Clostridium ausreichend durch sein streng anaerobes Wachsthum. Die anderweitigen von Miller beschriebenen Mikroorganismen der Mundrachenhohle, welche die gleiche oder ahnliche Färbung zeigen, sind schon morphologisch von der Leptothrix buccalis so different, dass Verwechslungen damit von vornherein ausgeschlossen erscheinen. Hier sind zu nennen zwei auf Jod charakteristisch rengirende Sprosspilzarten, ferner der Jodococcus magnus, der Jodococcus parvus und ein mit Jod rosaroth werdender, von Miller nicht speciell bezeichneter Mikrococcus. Den Miller'schen Jodococcus vaginatus bin ich geneigt nur für eine individuelle Wuchsform von Leptothrix buccalis zu halten. Dieser Jodococcus kommt in den meisten schlecht geptlegten Mundhöhlen in oft grosser Zahl vor. Er erscheint in Ketten von vier bis zehn Zellen, bisweilen findet man längere Verbände. Die Ketten sind mit einer Scheide versehen, in welcher die Zellen als flache Scheiben oder auch in viereckigen Formen erscheinen. welche Tetradenform annehmen können. Die Scheide nimmt keine violette Färbung an, sondern wird bei längerer Einwirkung von Jod nur schwach gelb. Der Zellinhalt dagegen wird tiefblau oder violett. Der Grund weshalb ich den Jodococcus vaginatus zu Leptothrix buccalis stelle, liegt darin, dass schon Leber und Rottenstein Körner fanden, und dass man sich leicht überzeugen kann, wie nicht selten um die blauen Stäbehen eine ungefärbte Zone liegt. Den Bacillus maximus buccalis Miller's endlich sehe ich mit David bestimmt als Leptothrix buccalis an. Miller bezeichnet als Bacillus maximus buccalis einen aus langen dicken Stäbehen sich zusammensetzenden Mikroorganismus, welcher in typischer Weise die Granulosereaction gibt. Die Bacillen können vereinzelt erscheinen, oder als Faden, meist vereinigen sie sich aber zu Büscheln von parallel laufenden oder sich kreuzenden, 30 bis 150 p. langen, deutlich geghederten Fäden. Jedes Stähchen ist 2-10 alang und his 1.3 n breit. Es liegt hier also das grösste in der Muudhöhle vorkommende Bacterium vor. Nicht alle Zellen geben die Jodreaction, doch nimmt die Mehrzahl die Farbung an. Die Grösse, die deutlichere Ghederung, das Fehlen von zickzackartigen Biegungen scheinen mir nicht ausreichend, diesen Bacillus aus dem Entwicklungskreis von Leptothrix buccalis auszuscheiden. Ohne also vollig bestimmt behaupten zu wollen, dass die Mikroorganismen, welche Miller als Leptothrix beschrieben hat, unbedingt identisch sind mit denjenigen, welche wir seit Robin, Leber und Rottenstein so zu nennen gewohnt sind, glaube ich an die Existenz eines (pleomorphen?) Bacillus mit annahernd den Eigenschaften, welche die letztgenannten Forscher angegeben haben, festhalten zu mussen. Reinzüchtungsversuche werden natürlich allein im Stande sein, die einschlägigen Fragen definitiv zu entscheiden. Hier sind wir aber bisher blos auf die Angaben zweier Forscher angewiesen, nämlich auf diejenigen von Rasmussen und Vignal.

Der Letztere land, dass die Leptathrix sieh sehwer von den übergen Mikroorganismen auf Gelatraeplatten (solirt, Enthalt die Cultur viele andere Mixroorganismen, wielsen diese in die Colonien hinein. Zum Zweeke der Isolirung mits man deshalb vom Zangenbelag sela weit sach. Am dritten (vierten) Tage zeigt sieh auf der Gelatineplatte ein feichter Buckel von grunweisser Fache und abgerundeter Form. Am funften bis see isten Tag bemerkt man um den Bucket einen unregelmassigen Rand, dessen Oberflache wiederum Buckel und Melden zeigt. Dieser Rand ist etwas transparent. Die trolatine verflessigt sieh unter der sieh ausbreitenden Curtur. In Stieheufturen (Peptongesatine; and die oberflachladie Pilzwuckerung nach 48 Stunden Lass 2 mm im Durchmesser. Der Stichean d ist dann, Am vierten Tag betragt der Durchmesser an der Oberfläche 5-9 mm. Darunter sieht nam eine wenig klarflussige Gelatine, der Stiehcann) hat sein Aussehen nicht geandert. Am stehsten Tag findet sich ein bechertornuger Raum mit klarer verflüssigter Gelatine, bedeckt ist derselbe von einer blauheben Mendean. Der obere Theil des Stichesnals hat an Dieke merklich zugenemmen. Am zwidften Tag ist die tielatine in der Hohe von 1em verflussigt, die Membran auf deren Oberthache noch immer bläußich. Am terande findet sich eine dunne, weisehehe Leptothrusehicht vom abrigen Sticheanal ist kaan mehr etwas zu sehen. With die Leptothray and Agar bei 38° C. geznentat so bildet sie meh Verlauf von 24 Standen eine Schieht von teichter Krüsselung und einem transparenten Weiss. In den nachsten Tagen nument die Paltenbildung zu, die Coltur bekommt ein gelblich transparentes Aussehen und ersehemt trocken. Sie lasst sieh leicht mit der Platinnadel abziehen. Neutrale Boullon trubt sich durch den Einfluss der Leptothrix, es setzt sich ein weisslicher Nusterschag at oberflachlich bildet sich keine Membran In angesauerter Boundon wachst dr. Leptothrix schlecht, die Stäbehen erscheinen im Involutionszustande die Ketten bleiben kurz. Auf Kartoffeln entwickelt sieh Leptathrix in Form eines hell in Fleckes, die Cultur ist flach. Auf Blutserum bildet sie eine gefahtete weissliele Membran, das Serum wird nieht verftessigt.

Robin's Beschreibung lautet: Trichomatibus rigidulis linearibus rectis vel inflexis, non maniliformibus, achromaticis, extremitatibus obtusis, basi in stromate amorpho granuloso adhaerentibus. Long. 0·02—0·1 mm talso 20—100 μ). lut. 0·005 mm (5 μ). Vignal sagt bezüglich der Grössenverhaltnisse: Die Leptothrix variirt sehr hinsichtlich der Lange. Es tinden sich Glieder von 1·6 μ neben solchen von 20 μ und

mehr. Häufig verlöthen sich mehrere (viel) Stäbehen fest miteinander, und so entstehen lange Ketten, deren Trennungslinien man leicht nur nach Anwendung von Farbstoffen erkennen kann. Die Breite wechselt weit weniger. Die Masse des Bacillus maximus buccalis (Miller) sind oben angeführt worden. Eine Eigenbewegung wird von der Mehrzahl der Beobachter in Abrede gestellt. Die Fortpflanzung (Vermehrung) geschieht durch Theilung der einzelnen Zellen. Eine solche durch Sporen nimmt von den neueren Bacteriologen blos Günther an.

Zusammen mit Spirillum sputigenum und der Spirochaete dentium bildet Leptothrix buccalis (L. innominata. Bacillus maximus buccalis. L. maxima buccalis. Jodococcus vaginutus) die Gruppe der eigentlichen Mundpilze. Die Leptothrix buccalis lebt als Saprophyt in jeder Mundhöhle und umsomehr unter gewissen pathologischen Bedingungen, welche die vitale Reaction des Oberflächenepithels wenigstens stellenweise herabsetzen. Ob es die charakteristische biologische Eigenthümlichkeit des Leptothrix bildet, den Kalk aus der Mundflüssigkeit auszuscheiden (Weinsteinbildung der Zähne), ist nicht sichergestellt. Der Ansiedlungsort in einer unrein gehaltenen Mundhöhle ist besonders der Zungengrund. Hervorragend werden auch die Zähne ergriffen. Auch an den Gaumenmandeln ist er öfter reichlich zu finden.

##

Was die pathologischen Processe der Mundrachenhöhle anbelangt, bei denen Leptothrix (früher oder auch noch jetzt) als betheiligt, beziehungsweise als wesentlicher ätiologischer Factor angenommen (wurde und) wird, so käme hier zu erwägen das Verhalten der Leptothrix zum Zahnbelag und zum Zahnstein, bei der Zahncaries, bei der Bildung von Speichelsteinen und von Mandelpfröpfen und Mandelulcerationen, bei der Bildung von Steinen in den Thränenröhreben, zu gewissen (putriden) Formen der Bronchitis (und Lungengangrän) und zur sogenannten Pharyngomycosis leptothricia, die als eine specifisch durch Leptothrixwucherung hervorgerufene Affection gegolten hat, sowie endlich zur Angina leptothricia. Nur ein Theil dieser pathologischen Processe interessirt uns aber an dieser Stelle.

Am meisten Bedeutung scheint der seltenen und noch immer relativ wenig bekannten Pharyngomycosis leptothricia zuzukommen, welche Affection wir mit Siebenmann aber künftig wohl Hyperkeratosis lagunaris werden nennen müssen.

B. Fraenkel hat 1873 zuerst eine bis dahin unbekannte Affection der Gegend der Gaumentonsille und des Zungengrundes beschrieben, welche charakterisirt ist durch die Bildung von weissen und grauen, deutlich hervorragenden, festhaftenden Excrescenzen. Dieselben bestehen aus

Epithelien und Mikroorganismen. Nach der Ablation kommen sie rasch wieder hervor. Der Krankheitsverlauf ist afebril und chronisch. Bei der Vorstellung eines zweiten beobachteten Falles (1880 in der Gesellschaft der Charitéärzte) führte B. Fraenkel an, dass die Pilzmasse zu allermeist bestehe aus Leptothrix buccalis. Die Bezeichnung Pharyngomycosis leptothricia rührt von Th. Heryng her, welcher 1883 sechs einschlagige Beobachtungen mittheilte. Die seither mitgetheilte weitere Zahl von Fallen erreicht noch kein halbes Hundert.

Nach der vorliegenden Casuistik (ich selbst habe blos zwei churakteristische Fälle, darunter einen Mann, beobachtet) befällt die Affection meist Weiber und zwar solche, welche im jungeren, beziehungsweise mittleren Alter (20-40 Jahre) stehen. Gewöhnlich wird das Leiden blos zufällig gefunden, öfter hat es aber auch ein Gefühl von Kratzen. von Rauhigkeit, von etwas Fremdem im Pharynx verursacht (psychische Beschwerden). Langsam entstehen ohne begleitende Erscheinungen von Irritation zahlreiche weisse, harte, in den Lacunen des Waldever'schen adenoiden Schlundrings hervorragende Excrescenzen (Punkte und Knötchen). Der häufigste Sitz sind die Gaumenmandeln und die Zungentonsille: seltener die Follikel der hinteren Pharynxwand und der Pheae pharyngoepiglotticae, die Plicae salpingo-pharyngeae, die Tubenwülste und die Pharynxtonsille. Die Pfropfen konnen zu langen, hornartigen Stacheln sich entwickeln, die fest an der Unterlage haften. Solche Formen erinnern an die Stacheln des Stachelschweins. Die Affection verliert sich nach Wochen oder Monaten von selbst, indem die Excrescenzen erweichen. Nach Ausreissen oder Curettiren folgt dagegen rasche-Recidiv.

Der erste Forscher, welcher zugleich die histologische Zusammensetzung der Excrescenzen und das kranke Tonsillengewebe untersucht hat, war Heryng. Die früheren Untersucher hatten hauptsächlich auf den Befund von Leptothrixfäden Werth gelegt.

Heryng fand die Pfröpfe zum grossten Theil zusammenzesetzt aus seholenartigen Plattenepithelien, welche van einer gelblichen, teinkornigen Masse und von Leptothrixfäden umgeben waren. Die oberflächlichen Auswüchse (von halbkozeliger Form fest mit dem Schleimhautepithel verwachsen), bestehen mikroskopisch uns geschichteten, verhornten Epitheliagen, welche gegen die Mitte zu compact an der Peripherie gefasert erscheinen. Eine andere (Zapten-Iform welche die epitheliale Decke dureibricht und sich tiet ims Parenchym der Tonsillen einnistet, ist aus verquollenen, test mit einander versinterten epitheisalen Platten und kernlosen Schollen zusammengesetzt. An den exstirpirten Tonsillen fand Heryng blos Verdickung der epithelialen Schleimhautschieht und Follikelvergrösserung. In den erweiterten krypten beobachtete et eine Verdickung der Epithelschieht auf das Dreifache der Norm, Nach dem Centium zu sah er die Epithelzellen in die Länge gezogen, kernlos, mit stark lichtbrechendem Inhalt. Diese Schollen und Epithelplatten enthalten sowohl Pfiden und Spiriflen, die sieh auf Jodzusatz blan farben. Imptversuche mit den Pilzmassen schlugen teht.

Endgiltig hat dann Siebenmann nachgewiesen, dass nicht Leptotheix und Kalkeoneremente die Hauptmasse oder den wesentlichen Antheil der Excrescenzen bilden. Er riss mehrere derartige »Stachelnaus und exstirpirte eine mit derselben gespickte Tonsille. Hinsichtlich des histologischen Baues der Stacheln konnte er Heryng's Darstellung bestätigen.

Auch er betont die Anwesenkeit von kernlosen verhornten Epithelien. Die Stucheln besitzen ein centrales Lumen, das nut Detritus, Bueterien und Schleim gefüllt sieh darsteilt. In dem aus den Krypten herausragenden Theile seicher Stuchein ist die aussere Oberthiche stellenweise mit Buscheln und Leptothrixföden besetzt.

Das Oberflächenepithel der Tonsille fand Siebenmann vollständig unverändert. Dagegen zeigten sämmtliche Krypten eine geradezu enorme Verdickung der epithelialen Wand. In den dem Pfropf direct anliegenden (1—2) Zelllagen constatirte er besonders grosse Zellen, die sich dunkler farben und auffällende Körnung des Plasmainhaltes aufweisen (Körnerschicht). Die kleinen, stark lichtbrechenden Körner sind identisch mit in der homogenen Hornschicht nachweislichen. Ueberall, wo die Körnerzellen eine oberflächliche Schicht der Kryptenwand bilden, erscheint sie von homogener Hornsubstanz bedeckt. (Trotzdem von der Kryptenwand Hornsubstanz geliefert wird, welche der Marksubstanz des Haares nahekommt, fehlt darin Keratohyalinfarbung.) In der Umgebung der Krypte fehlt jedes Zeichen von Entzündung.

Man wird Siebenmann beipflichten mussen, wenn er den ganzen Process als Epithelmetaplasie, als einen ungewohnlich intensiven Verhornungsprocess des lacunären Epithels ansieht. Dies umsomehr, als Keratose der Tonsillarkrypten in leichterer Form überhaupt ziemlich häufig zur Anschauung gelangt. Stohr wies darauf hin, dass schon in den ersten Fotalmonaten verhornte Epithelcylinder und Epithelperlen in den Anlagen der Tonsillarkrypten sich bilden. Achnlich verhält es sich auch bei den übrigen adenoiden tieweben des Schlundringes. Die Pars oralis pharyngis, die mit Plattenepithel ausgekleidet ist, das leichter verhornt, ist dann natürlich häufiger der Sitz derartiger Excrescenzen als der Retronasolraum. Mit der Pachydermia laryngis, der Leukoplakie, der schwarzen Haarzunge bildet die Hyperkeratosis lacunaris eine pathologische Gruppe

Am meisten interessirt uns hier aber das Verhalten der Mikroorganismen zu der Hyperkeratosis laeunaris, von welchen die letztere
die Bezeichnung Pharyngomyeosis leptothricia erhalten hat. Hier ist zu
betonen, dass auf Schnitten gleichzeitig durch Stachel- und Kryptenand nach Siehenmann die letztere vollständig frei von Mikroorganismen
von Entzundungserscheinungen sieh darstellt. Nur die zerfallene
Oberflache des frei herausragenden Theiles der Excrescenz,

beziehungsweise die Wand ihrer Höhlung zeigt aufgelagerte Bundel von Leptothrixfaden. Daraus geht doch wohl zur Genüge herver, dass der Pilz wie sonst in der Mundhöhle auf carcinomatoser Geschwürstläche, in den Rissen der leukoplakischen Schwarten, in den Hohlen bei Zahncaries auch hier blos ein saprophytisches Wachsthum führt.

de e

Differentielldiagnostisch kommen bei der Hyperkeratosis lacunaris blos in Betracht: Die Tonsillitis follieularis und die Concremente in den Krypten bei chronischer Tonsillitis. Das begleitende Fieber und die wenig brocklige Consistenz der an Stelle der Krypten vorfindliche und leicht zu entternenden Massen wird bei der Tonsillitis follieularis die richtige Diagnose leicht stellen lassen. Leichter werden Verwechslungen mit den Mandelpfröpfen sich ereignen; darüber weiter unten.

In dem einen der von mir langere Zeit beobachteten Fälle sind die Excrescenzen von selbst grösstentheils verschwunden. Nach meiner Memung behandelt man die Hyperkeratosis lacunaris am besten gar nicht, vor Allem nicht mit Herauskratzen (Pincette, mit scharfen Löffeln), Brennen u. s. w. Empfohlen wurde übrigens hiefür Cigarettenrauchen, Pinseln mit Nicotinlösungen (0·2:100), Sublimateinathmungen (!). Pinseln mit Jodtinctur. Wer dazu Lust hat, kann den Process durch Ablation der Mandeln und Ausbrennen der zurückgebliebenen Knotchen heilen.

* *

Dubler hat eine interessante Beobachtung mitgetheilt, durch welche das Vorkommen von formlichen Leptothrixrasen auf dem Zäpfelen, dem weichen Gaumen, der seitlichen Rachenwand, den Tonsillen, auf der Zungenwurzel (und ausserdem noch auf der Schleimhaut des Desophagus sowie auch auf der Innenflache des Kehlkopfes) festgestellt worden ist, unter Bedingungen, welche auf begleitende Entzündung hinweisen.

Ein weht Monate alter Knabe starb unter den Erscheinungen einer erouposen Presmonte. Seit vier Monaten hatte Dyspepsie, seit acht Wochen Kraupfhusten bestunden. Zwei Wecken vor dem Tode war Heiserkeit, erst tinf Tage vorher Fieber autzetreten. Am rechten Mundwinkel fand sieh ein bohnengrosses mit weissgelbem Belag versehenes Uleas, Unter der Oberhippe Sour. Am harten Gaumen weissliche, leicht blutende Flecken. Auf der linken Tonsilte gelbweisser Belag. Foeter ex ers. Preumonte. Bei der Section waren die oben geninnten Partien des Isthmus und des Pharvax neit zusammenhängenden, wenig erhabenen, gelbweissen, rethumsaumten Frecken wedeckt. In der Nachburschaft erschien die Schlemhaut gerothet mit zerstreaben, finsengrossen Inseln besetzt, Die benten Tonsilten waren stark ausgebuchtet, in den Buchten gelbweisser Belag. Die Schnittflache stellte sieh graufath dar, von gelbweissen Streifen durchzogen. Aut der Zungenwurzel fand sieh gelbweisser, zaher, sammtartiger festhattender Belag. Die Schleimhaut der Umgebung auch hier gerothet. Alle diese weisslichen Plaques und Flecken stellten der Hauptsache nach Leptuthrix-

rasen dar körnige, aus Gegeen bestehende Ballen, durchsetzt von zahlteiehen Laugen sehlunken Faden. Die Leptothrixfasten griffen zwischen die obersten Epithellagen aus in die Drüsenmündungen ein jedoch nicht in die Geferen Schleinhautschichten. Der Plattenepithelbesatz erwies sieh stellenweise als detect, die Korne der übrig gebliedenen Zellen schlechter ungibwe. Auch am Frontalschnitte durch die Zungenwurzel sah und auf und im Epithellager Leptothrixmassen. Das Bindezewebsstratum, die Follikel und Drüsen der Schleinhaut waren von einem Filzwerk feiner Stäbehen und kurzen, dannen Fäden durchdrungen, welche die Judresetion meht gaben, nach der Gramischen Methode peloch sieh blau fürbten.

In diesem Fall, in welchem die Schleimhäute durch die vorausgegangenen Affectionen vielleicht einer successiven Entwicklung dieser Mikroorganismen zugänglicher gemacht worden waren, und in welchem der Leptothrix soorartig aufgetreten ist, kann man doch wohl nicht mehr an ein ausschliesslich saprophytisches Wachsthum dieses Pilzes denken.

In der That kann man auch sonst Anginen beobachten, welche vorwiegend durch Leptothrix charakterisirt sind. Als einzige Art von Mikroorganismen zur Erzeugung einzelner Fälle von Angina spielt Leptothrix wohl keine Rolle. Aber abgesehen von absredirenden Entzündungen begegnen wir bei den Anginen überhaupt stets mehreren nebeneinander lebenden Bakterienarten. Die anginösen Leptothrixmykosen treten als acute (iutturalinfectionen (leichte entzundliche Pharyngitiden, febril oder afebril) auf. Die Patienten klagen über auffallend starke Schluckbeschwerden. Die Krankheit dauert nur wenige Tage. Die Beläge sind dick, gelb, auf beiden Tonsillen und einseitig, oder weiss, streifenförmig, hatten nur wenig fest. Zunge und Rachen erscheinen oft stark gerothet. Die Drusen schwellen gewöhnlich nicht stark an und sind auch nicht immer druckempfindlich. Als Begleiter sind in den Fällen immer verschiedene Coccenerweislich. Ausgeschlossen scheint natürlich nicht, dass es sich hier um primüre Cocceninfecte handelt und dass die Ansiedelung der Leptothrixrasen deuteropathisch ist. Belanglos ist dieselbe aber keinesfalls: ihr Hinzutreten gibt der Angina wenigstens einen benigneren Charakter.

Die acuten Anginen dieser Art können in chronische, klinisch sich sonst ganz ähnlich präsentirende Formen übergehen, die dann sehr hartnäckte sind.

An dieser Stelle, der einzigen, wo ich dem Leptothrix etwas mehr als saprophytischen Charakter vindicire, scheint es angemessen zu erwähnen, dass Deckert und Seifert die Leptothrix durch Impfung zu übertragen versucht haben; die Stellen heilten aber nach wenigen Wochen von selbst aus. Es wurde das frische Material (Excrescenzen von Hyperkeratosis lacunaris) übertragen. Das Resultat soll eine wohlcharakterisirte Mycosis pharyngis gewesen sein. Einen Beweis dafür, dass der Leptothrixpilz speciell die Hyperkeratosis lacunaris hervorbringt, vermag ich aus

diesen Versuchen nicht zu entnehmen. Anderen Forschern ist übrigens die Uebertragung bisher nicht geglückt.

Die Tonsillarconcremente (Mandelpfröpfe) sind zersetzte Verhornungsproducte in den Gaumenmandeln und der Rachentonsille. Diese Verhornungsproducte entsprechen aber annähernd der normalen Keratose der Tonsillarkrypten, von der äusserst resistenten homogenen Hornsubstanz, welche die Excrescenzen der Fraenkel'schen Hyperkeratosis lacunaris charakterisirt, enthalten dieselben nichts.

Die Mandelpropte entstehen durch einen desquamativen Process in den Grübehen. Aus vernormen Epithelien, Schleim, Leukocyten, abgesehnedenem phosphorsauren Kalk und Bakterien, unter denen Leptothrix eine Rolle spielt, bedien sich die Propte zu mehr oder weniger festen Concretionen zusammen. Die ehronischen Tensillitiden (hypertrophische Tonsillen) sind fast immer durch die Gegenwart dieser Propte beeinflusst (hervorgeruten?). Nach den Untersuchungen von Dokolowski und Dimochowski findet bei Hypertrophie der Mandeln erst eine Verengerung der Lacunen statt, wilche ihrerseits eine Retention des Secretes verursacht. Damit ist das Substrat der Propte gegeben. Die Ansiedelung verschiedener Mikroorganismen ist etwas Secondäres wodurch Entzundungsersenenungen ausgelost werden. So kann der sich zersetzende Frendkerper zu weiteren Hypertrophien anregen und verschiedene aeute pathologische Processe hervorraten.

Der retmitte Inhalt der Laeunen bypertrophischer Tonsillen ist ursprünglich trübe flussig (wie man sieh au frisch exstripirten Mandeln überzeugen kann), oder kann in Gestalt weissgelber käsiger Pfröpfe herausgedrückt werden. Die Trübung hangt von der grossen Quantität der sieh abschilfernden Epithelien, weniger von beigemengten Leukocyten ab (ehronischer desquanativer Process in den Laeunen). Der Pfrepfen ist auf ungs weich, zwischen den Fingern leicht zerdrückbar. Die Schichten verhornten Epithels sind mikroskopisch leient nachweisbar, und hat Zersetzung platzgegriffen, finden sich Cholesterinkrystalle, Fettnadeln und Kalkmassen von Inmitten dieser ietwa auf dem Breckelas zerriebenen) Stoffe lassen sich die verschiedenartigsten Mikroorganismen feststellen, (Staphyberoccen, Streptoeoccen, Diphococcen, Leptothrix buegalis)

Bei der Mehrzahl der mit hypertrophischen Mandeln behafteten Patienten werden nan von Zeit zu Zeit, ofter unbewusst, solche (kleinere oder größere) Pfropfe ausgeschieden. Manchmal haben die Kranken am Morgen das Gefühl eines Freindkorpers im Pharynx, sie schlingen und rauspern und betreien sieh so für den ganz in Tag von den Pfropfen. Augstliche Individuen halten solche Dinge wohl auch tur ausgehnstete Tuberkel. In Füllen von besonders reichlicher Ausscheidung der Pfropfe konnen histige subgettive Empfindungen gespürt werden (Schmerzen, Geruch, Freindkorpergefühlt. Bei Untersuchung der Tonsillen sieht man dann auf der Oberfläche der Mandeln die weissen Pfropfe aus den Lacimen hervorragen. Oefter muss man über auch mit dem Spaul drocken, um sieh die Pfropfe zur Ansicht zu bringen. Oder man übt einen starken Druck auf die Regio submaxillaris. Die Affection ist eine überaus chronische Exacentationen (ohne starkes Fieber) sind häufig. In solchen Perioden sitzen die Pfropfe fester.

Die Grosse und Consistenz der altern Mandeleoneremente ist weelselnd. Siwachsen sehlieselich bis zu Wahnussgrüße beziehungsweise bis zu Gewichten von etwa 20 g. Meist werden sie bles reiskonigross. First numer ruehen sie, besonders beim Zerdrusken, laufig. Die Consistenz hangt von der Menge der abgeseh eilenen Karksalze ab. (Kastze, morteleringe Concremente.) Dann können sie eventuell nut ossaren Balken verwechseit werden welche als Folge von in den Mandeln sich abspielenden Verknocherungen auftreten und biswenen an den Tonsillen dis Ernebungen sichtbat werden.

Ohne dass sich die Pfropfe nun sonst mikroskopisch auffallend unterscheiden wurden, bestehen sie in gewissen Fälten hervorragend aus Leptothrix, in andern finden sich nur vereinzelte als Leptothrix zu deutende Pflzfäden: endlich gibt es solche, welche allerhand verschiedene Mikroorganismen enthalten. Jedenfalls bedeutet auch hier die Ansiedlung der Leptothrixpilze etwas Deuteropathisches.

* *

Weigert hat Leptothrix buccalis in einem Zungenabscess gefunden. Der Eiter enthielt kleine, dem blossen Auge sichtbare Klümpchen von Nadelkopf- bis Erbsengrösse. Wahrscheinlich handelt es sich ebenfalls um ein secundäres Einwandern. In aufgeschnittenen Mandelabscessen kann man dies ötter feststellen.

Bet der mikroskopischen Untersuchung einer Anzahl von Tonsillen fand H. Ruge Pilzdrusen, welche rein morphologisch zur Gruppe der Strahlenpilze zu stellen waren, aber sonst mit dem Activomyces hominis nicht identisch sind. Sie haben auch keine shnliche weittragende pathologische Bedeutung. Sie sollen blos an verschiedenen Stellen das Epithel zerstoren und theilweise reactive Versinderungen des umliegenden Gewebes hervorruten, Auch Hypertrophie der Tonsillen soll durch diese Pilze verursacht werden konnen (2).

Diese drusgen tiebilde in den Krypten der Tonsillen scheinen ziemlich häufig vorzukommen. Solche Drusen gelangen dann auch in den Auswurf. Ruge ist uteht geneigt, seine drusgen tiebilde als Leptothrix anzuschen. Massgebend metür ist ihm die beobriehtete deutliche Verästelung einer Anzahl von Faden. In Klumpehen aus Mandelkrypten habe ich selbst sehon ofter Verästelung beobriehtet, die betreftenden Pilze mussen nach allem Uebrigen als Leptothrix angesprochen werden, wenn man meht etwe überhaupt diese Gruppe tillen lassen will. Bekanntlich sind verzweigte Formen und keulenformige Anschwellungen bei verseinedenen Basillen gelegentlich vorkomm nd. Desimb auss man nicht gleich eine neue Form aufstellen.

Literatur.

Ackermann, Deutsche med. Wochenschrift 1894, Beil . Nr. 17, 133,

Buginsky, Berliner and Gesellschaft, 17, Mar 1876,

Buhtmann, Muller's Archiv für Anatomie, 1840.

tt, Chiari Revue mensuelle de laryngologie.

Cuhn Unterschungen uner Bakterien Beitrage zur Biologie der Pflanzen, 1877. Devid, Arch gen de med. Vol CLX, 317, 445, Microbes de la houeas. 1890 Dockert und Scitert, Phys., med. tresellschaft. Warzburg 1880

16 ka, owski und Daroc howski, Deatsches Archiv für klin, Med. Bd. XLIX, 303, Dub, et, Virchews Arcaiv, 126, 3. Heft.

B. Fraenkel. Berkner klin, Wochensehrift 1873, S. 94 und tiesellschaft der Chartocrete, 1880.

E. Fraenkel, Zeitsehr, hir klim. Med. Bd. IV

Cumbinner Imag.-Dissert. Berlin 1883.

Heryng, Zeitsehrift für klin, Med. Bd. VII.

Hjin, Wratsch. 1895, Nr. 34,

Jakabson, Volkmann's Vortrage, 1888 Nr. 317,

Klebs, Archiv fur exp. Pathol, V, 350 and Eulenburg's Real-Encyclopadae, Bd, VIII (Leptothrix).

S. Krakenberger, Inang.-Dissert. Wurzburg 1893.

Leber n. Rottenstein, I mersochungen über die Caries der Zahne, Berlin 1867.

Miller Mikroorganismen der Mundhohle, 2. Aufl. 1892.

K. Partsch und M. Hahn, Monatsschrift für Zahnheilkunde, VII, 1893.

Rasmussion, Om drykning of microorgamsme tra spyt af sunde menesker. Copeningen 1883.

Roben, Des vegétans qui croissent sur les animaux vivants, 1847 und Histoire naturelle des vegétans parasites, qui croissent sur l'homme et sur les animaux vivants, 1863.

H. Ruge, Zeitsehr, für klin, Med, Bd, XXX, 5, g, 6, Heft,

Siebenmann, Archiv für Laryngologie, Bd. II, 365.

Stork, Wiener med, tresellsenatt, April 1875.

v. Ubrsch, Berliner klin. Wochenschrift, 1875. Nr. 52.

Vignal, Arenives de physiologie normale et pathologique, Ser. III, T. VIII. 1886. Weigert, Virchow's Archiv. Bd. LXXXIV.

21. Mycosis sarcinica.

Die Angaben über die Mund- (und Lungen-)Sareina stimmen fast ausnahmsbes darin überein, dass es sich um farblose Formen handelt. Doch liegen auch einzeine Berichte über gefärbte Sareinapilze vor. Es ist somit nicht ausgeschlossen dass es sich bei Sareina oris (wie bei Sareina ventrieuh) nicht um eine ganz bestimmte Spieres handeln wird, sondern dass sie von jeder der in der Aussenwelt verbreiteten Arten wird repräsentirt werden konnen.

In vereinzelten Fällen bildet der Saremapilz auf der Schleimhant besonders der Zunge und des weichen Gaumens reifähnliche Anfluge oder Belige. Der Phurynk enthält bei armehen Kranken reichliche Massen von Sarema. Im Mundschleim und im Sputum findet sieh der Saremapilz bei Tubereulosen, Pheumonikern, Bronchicktatikern und sonst marastischen Individuen. Bisweiten auch bei Gesunden. Die Sarema kann tom Rachen aus in die Lungen gerathen. Besondere pathologische Bedeutung kommt allen diesen Befunden nicht zu.

Literatur.

- H. Fescher Doubehes Archiv for klimische Medicin. Bd. XXXVI, S. 344.
- B. Nauwerk Schweizer arztliches Correspondenz Blatt. 1881, S. 225.
- C. Stobenrath, Genus Sarema München 1897.

22. Soor (Schwämmchen, Mehlmund, Mähle, Kahm, Kuhn; Muguet, millet, blanchet, stomatite crémeuse).

Das deutsche Wort sor bedeutet trocken, welk. Muguet heisst Maiblume (Convallaria majalis). Es ist naheliegend genug, welchen Sinn beide Bezeichnungen der Krankheit haben.

Was die Hippekrafiker Aphthen nannten, ist Soor, Jahrhunderte lang hielt man den Process far einen uberosen, Boer rave hat die Allagerungen auf der Schleimhaut

als Membranen erkannt, Als sebaständige Affection (dis veraerpapulae albicantes, tubercula exigua, in squamas denique furturacens abeuntes) wurde der Soor regen Endedes vorigen Jahrhunderts in Frankreich erkannt. Aber noch bis beinahe zur Mitteunseres Jahrhunderts dauerte die Unsicherheit der Auflassungen der pathologischen
Bedeutung des Leidens. Man definirte den Soor als Stomatitis exsudativa vel cremosa,
als Stomatite avec altération de sceretion (concrétion de mucus), als pseudomembranosen
Process etc. Endlich, um 1840, wurde die parasitische Natur erkannt (Langenbeck,
Berg, Gruby, J. Vogel, Hannover, Oesterten)

* *

Die Stellung des Soorpilzes im System scheint auch heute noch nicht mit abschliessender Sicherheit bestimmt. Robin und Hallier sehen ihn als Oidium lactis an. Grawitz züchtete ihn und identificirte ihn mit Mycoderma vini (er erkannte aber später selbst seinen Irrthum). Plaut gelangte zur Anschauung, dass Monilia candida Bonorden (Familie der Torulaceen) und Soorpilz zusammengehören.

Der dem Oldrum lactis vermuthlich niche verwandte Soorpalz ist ein Schmunelpilz mit zewöhnlich ausgesprechenen Wachsthom in Hetekondienform. Unter bestimmten Bedingungen geziehtet erzeugt er auch ein Mycel, besonders in zuckerarmen Nahrlösungen. Im mikroskopischen Bilde der Soorbeläge finden sieh Formen, welche denen der Hefe sehr nahe kommen, theils kugendunliche, theils cylindrische Zellen, über 10 mm so lang als diek. Aus den cylindrischen Formen spriessen Reihen ovaler Zellen hervor. Entfernt min den Soorbelag des Mundes nur oberflächlich, sieht man fast ausschliesslich Heteformen. Zwischen den Zellen bemerkt man doppelteontourirte, gegliederte Mycelien mit kurzen verflochtenen Ausläufern, welche an den Enden kolbenformige Anschwellungen tragen. Endlich findet man reichlich abgestossene Epithelien und Leukocyten.

Linossier und Roux, welche neuerdings sehr eingehende Studien über den Pilz gemacht haben, fanden das Gesetz, dass die Complication der Wuchsformen des Soor Beziehungen habe zum Moleculargewicht des zugeführten Nahrstoffes. Bei Zusatz von Alkohol, milchsaurem Natron oder Mannit bildet der Soor blos Hefeformen, bei Rohrzucker einzelne Faden, bei Dextrin und Gummi werden die letzteren massiger und verwickelter. Sie überzeugten sich ferner, dass eine Beeinflussung der Wachsthumsformen leichter möglich ist durch Aenderung der Kohlenhydrate als durch Variation der stickstoffhaltigen Bestandtheile. O-Mangel begünstigt die Fadenbildung. Ebenso hohe Temperatur, Zufuhr gewisser Gifte.

Die Cultur des Soor gelingt unselwer auf den gewehnlichen Nahrlöden, Im Speichel kann der Soor nicht cultivirt werden. Vielleicht ist selbst normaler Speichel ein Schutz vor Soor! Milch in unzersetztem Zustand ist kein gunstiges Medium. Wachsthumshindernd wirkt starkere Alkalescenz und Sanerstoffzutritt. Der Soorpilz besitzt (schwache) Gabrwirkung. Die Soorcolonien sind langlebig und noch nuch mehreren Vonaten übertragungsfähig.

* *

Als Ansiedlungsorte des Soor sind festgestellt: Mundhöhle, Oesophagus, Mittelohr, beide Nasenhöhlen, Trachea und Vulva. In den uns hier interessirenden Fällen scheint der Sitz des Soor immer die Schleimhaut der Mundhöhle zu sein, wie denn diese Schleimhaut überhaupt weitaus die häufigste Localisation bildet. Von diesem Standorte aus kann sich die Mykose auf die mit der Mucosa oris zusammenhaugenden Schleimhautflächen des Rachens und Oesophagus, der Nase und der Luftwege fortsetzen, doch begrenzt sie sich meistens schon an den Choanen einer- und vor den Stimmbändern andererseits. Wegen dieses Verhaltens entstand auch die Ansicht, der Soorpilz könne sich blos auf mit Pflasterepithel bekleideten Schleimhäuten entwickeln (Berg, Reubold), während sein seltenes Vorkommen auf Cylinderepithel (Bronchien, Magen) nur als (zufälliges) Weiterwuchern ohne eigentliche Erkrankung der Schleimhäute angesehen wurde. In der That beruhen ältere Berichte (Valleix) über das Vorkommen des Soor in der Magen- und Darmschleimhaut auf Verwechstungen desselben mit anderweitigen (croupösen) Belägen. Auch den Angaben Parrot's gegenüber, welcher den Pilz in die Schleimhaut des Magens und auch des Cöcum eindringend gefunden zu haben glaubte, geht die allgemeine Meinung dahin, dass die Schleimhaut der tieferen Verdauungswege keinen günstigen Boden für die Soorentwicklung darstellt und dass die (meisten) einschlägigen Beobachtungen auf verschluckte, frei im Darmrohr liegende oder doch nur locker haftende Soormassen sich beziehen. Unterschätzt darf aber die Anwesenheit des Soorpilzes im Darm darum doch nicht werden, weil er durch seine Fähigkeit, Gahrung zu erzeugen, auch hier, besonders bei Kindern, schädlich wirkt. Die bekannte Fortsetzung der Mykose auf die Schleimhaut der Nasenmuscheln und der Nasenscheidewand bei Kindern mit angeborener Gaumenspalte darf dagegen mit Recht als Beweis gegen die absolute Beschränkung des Soor auf Pflasterepithel angeführt werden. Heller hat übrigens zweifelles das Eindringen der Soorfäden zwischen die erhaltenen Cylinderepithelien der Trachea bis ins Bindegewebe hinein nachgewiesen.

Am häufigsten beginnt die Soorentwicklung an der Spitze und an den Randern der Zunge, sowie in der Falte zwischen Lippe und Unterkiefer. An der Zunge erfolgt dieselbe namentlich an den Papillen, welche haufig als rother Punkt inmitten der die vertiefte Umrandung derselben einnehmenden Pilzeolonie erscheint. Auch die Schleimdrüsenmundungen stellen Ausgangspunkte dar, ohne dass sie jedoch ausschliesslich als solche in Betracht kommen, denn der freie Lippenrand und die vorderen Theile des Zungenrückens tragen häufig auch an solchen Stellen, wo überhaupt keine Drüsen begen, Soorberde, Immer treten die Soorplaques (auch beim Erwachsenen!) in punktförmigen Antängen auf, weil die

Schleimhaut in ungleichmässiger Abstossung des Epithels dem Eindringen der Pilzelemente vielerlei distincte Anhaltspunkte bietet.

Dass der abgehobene Soor-»Schorf« aus Epithelzellen und den mit diesen sowie untereinander innig verfülzten Pilzfäden besteht, wurde schonerwähnt; Fibrin fehlt, Leukocyten sind relativ spärlich.

An mikroskopischen Schnitten der erkrankten Schleimhaut erweist sich das Epithel durchwachsen von Pilzfäden. Dabei sind die Epithelien manchi al fast vollstandig ernalten und ohne jede grob sichtbare Voränderung, trotzdem sie in verschiedener Hichtung durchwachsen sich darstellen. Jedenfalls hat aber die Pilzwucherung Nekrose und Desquamation des betroffenen Epithels im trefolge.

Nicht selten dringt der Pilz auch, die ganze Epitheldecke durchwachsend, in das Bindegewebe ein, welches dann stets reactive Entzündungserscheinungen zeigt. Wenn nur vereinzelte Somfaden in das Bindegewebe gedrungen sind, zeigt sich auf diese Einbruchstellen beschränkte geringe Leukocyteninfiltration. Bei reichlicherem Eindringen nimmt jedoch diese Infiltration an Ausdehnung zu und umschliebst, einen attsgepragten Schatzwall bildend, den Pilzherd. Im weiteren Verlauf zeigt sich mangelhafte Kernfärbung. Nekrose und endlich Goschwursbildung, bei welcher entweder die begleitenden Gefüssveranderungen, oder vielleicht auch anderweitige unt eindzungende Mikroorganismen die eigent iche Ursache abgeben. Die Schleimdruschen werden in den verschiedensten Richtungen von den Pilzelementen durchwachsen, dagegen dringen dieselben relativ selten derect in die Gänge hinein.

Nachden zuerst Wagner, dann Vogel das Eindringen des Soorpilzes in Blutgefässe beobrechtet hatte, fand Heller dieses Vorkommen unter 33 von Soor befallenen Theilen zwelfund (36'3°,). Die Soorpilze durchwachsen meist die Gefässe in gerader Lanie. Auf der einen Seite brochen sie in die Wand derseiben ein, um, quer durch die Lichtung zienend, an der andern Seite wieder herauszutreten Sehr viele dieser trefässe werden thrombosirt, einige aber enthalten, nach dem Verhalten der Blutkorperchen zu schliessen, auch flussiges Blut. Diese Häufigkeit der Thrombosirung der durchsetzten tiefässe durf wohl zur Erkarung der Seltenheit von Soormetastesen herangezogen werden, während andererseits der Zerfall der Sehlemhaut und die Geschwürsbildung ein Zustande kommen solcher begunstigen.

Solche Metastasen sind bisher nur von Zenker und Ribbert in je einem Falle von multiplen Gehirnabscessen und von Schmorl in der Niere beschrieben worden.

Letzterer fand in Milz und Niere eines an Ablominultyphus gestorbenen zehnjährigen Mädzhens, welches mit ausgedehnten Soorbelagen des Gaumens und Rachens
behattet gewesen, den Soor enltarell, und ausserdem mittelst Schnattpriparaten in der
linken Niere einen Abscess, der deutlich das Eindringen des Soor in die kleinen tietasse der Rinde und der Gleneruli erkennen liess. Die Ruchensehleinhaut war diphtheritisch verschorft. Das Eindringen des Soor in die trefasse des Mundrachens oder
des Gesophagus konnte in diesem Falle nicht direct demonstrut werden. Die Abscesse
in der (entziehdeten) Niere berühten auf Mikrococcenembolie (Streptococcus pyogenes,
Staphylococcus aureus et albas), Jedenfalls hatten sich hier aber auch die Soorkeimen der Niere weiterentwickert.

Durch den Befund solcher Metastasen ist der Einwand, das Einwachsen des Soor in die Gefässe sei eine blos postmortale Erscheinung, bereits genugend widerlegt. Zu diesem Zwecke angestellte directe Ver-

suche Heller's bewiesen überdies, dass post mortem auf verschiedene Schleimhäute gebrachte Soorpilze zwar weiterwachsen, jedoch nicht in die Mucosa eindringen.

Sehr berucksichtigenswerth ist auch die Thatsache, dass die Durchbrechung des Deckepithels der Mundhöhle andern pathologisch activeren Mikroorganismen vielfache Pforten eröffnet. Darin liegt gewiss vor Allem die nicht zu unterschätzende Bedeutung des Soor!

Stooss hat speciell untersucht, welche Bakterienarten es sind, die sieh der Hefe vorzugsweise zugesellen und ob engere Beziehungen zwischen beiden bestehen. Er konnte sieh überzeugen, dass die Soorelemente ohne Ausnahme von meist sehr zahlreichen anderen Mikroorganismen umlagert sind. Die begleitenden Spaltpilze sind fast ausschliesslich Mikroorcen, und zwar Strepto- und Stapbyloeoccen. Im Strichpräparat fand Stooss häufig Implostreptoeoccen, sodann auch Streptoeoccen ohne Zweierordnung. Die Stapbyloeoccen sind meist grosse Formen. Die Mikrooccen konnen so massenhaft werden, dass die Soorelemente dagegen zurücktreten. Die Mikrooccen konnen gebeise wie im Rachen auf den Tonsillen, den Gemmenbegen, der Uvula (in seltenen Fällen), auch in der Mundhihle Auflagerungen erzeugen, welche Soorbelige vortäusehen konnen (Grasset's Pseudomuguet).

Die Bedeutung dieser Spaltpilze für die Pathogenese und den Verlauf der Soorkrankheit sieht Stooss darin, dass die erythematose Stomatitis, welche der Soorkrankheit (wenigstens in den meisten Fallen) vorausgeht, durch die Strepto- und Staphylococcen hervorgerufen werde, welche schon im allerersten Beginn neben den Soorelementen zu finden sind. So würde sich auch erklären, dass gerade dyspeptische Sänglinge mit Vorliebe erkranken. Denn auch die Magendarmkaturrhe sind (mindestens vielfach) Streptostaphylococceninfecte. Im Uebrigen mögen die Coccen die Hartnackigkeit der Soorbeläge im Einzelfalle und das Eindringen ins Bindegewebe mit bewirken helten.

Die Frage der Pathogenität des Soorpilzes haben Klemperer, Linossier und Roux, Grasset und Stooss auch durch das Thierexperiment erforscht.

Auf der Vagmalschleimhaut von Kaninchen erzielte Stooss Impfung, indem er die Mucosa leicht kratzte. Verwendung von Misch ulturen (Soor, Stepto-, Staphylococen) bewirkten raseneres Wachsthum unter densenben Bedingungen. Subeutan injiert ist der Soorpilz für sich allein im Stande, pyogen zu wirken. Bei intravenisen Injectionen erhielten Stooss und Grusset stets eine allgemeine Soormykose. Durch sabeutane Einspritzungen ist eine solche nicht zu erzolen.

; 3) 3⁸

Unter den prädisponirenden Bedingungen der Soorkrankheit steht, wie statistisch kaum noch besonders nachgewiesen werden muss, das Kundesalter. Der Soor bildet in den ersten beiden Monaten nach der Geburt den gewöhnlichsten Zufall der Sänglinge.

Bohn findet, wohl mit Recht, den Grund in den besonderen hygienischen Verhältnissen dieser Lebensperiode (Ruhepausen in den

228 Suor.

Bewegungen der Mundhöhle. Ernährungsweise, besonders die Milch. Unsauberkeit). Der Aufenthalt in gewissen Räumen (bestimmte Gebärund Findelhäuser), sowie jede Krankheit, welche die Gesammtconstitution ernstlich schädigt, wirken begünstigend. Doch kann erfahrungsgemäss der Soor eine durchaus selbständige und die einzige Affection eines jüngeren Kindes darstellen. Allerdings sind diese Falle selten und gewöhnlich leichte. Berg hat den Soor viermal gesunden Kindern mit Erfolg eingeimpft. Die Ansiedlung kann auf ganz unversehrte Schleimhaut erfolgen. Katarrh bildet eine wichtige aber wenigstens nicht die unbedingt nothwendige Voraussetzung. Beinahe ebenso nöthig scheint die Anwesenheit gährungsfähiger Speisereste und Ruhestellung der beweglichen Gebilde des Cavum oris. Vielleicht ist auch das Secret der infantilen Mundhöhle ein für die Pilzentwicklung günstiges?

Die Krankheit befällt mit Vorliebe Kinder in den ersten Lebenstagen und Lebenswochen. Schon im zweiten Lebensmonate sind Fälle von frisch entstandenem Soor bedeutend seltener und betreffen nur schwer kranke oder atrophirende Kinder. Achtere Säuglinge werden vom Soor meist nur bei grober Vernachlässigung befallen. Mehrjährige Kinder erkranken an dieser Affection wohl fast ohne Ausnahme nur im Endstadium kachektischer Zustande (Tuberculose, Typhus, Meningitis).

Der Entwicklung des Soorpilzes geht in vielen Fällen ein katarrhalischer Zustand der Mundschleimhaut voraus, der sich in Rothung. Schwellung und Epitheldesquamation kundgibt. Haufiger, als man vielleicht denkt, entwickelt sich jedoch der Pilz ganz gleichzeitig mit dem Auftreten dieser katarrhalischen Symptome. Diese finden sich, wie schon angeführt, mit Vorliebe zunachst auf den Papillen der Mundschleimhaut vor, und zwar an der Innenfläche der Lippen, Wangen, der Zungenwarzel. an den Rändern und an der vorderen Fläche der Zunge. Es geschicht dies in Form von anfangs ganz kleinen, rundlichzackigen, in der Mitte napfförmig vertieften, reifähnlichen weissen Auflagerungen, die zunächst noch leicht abstreifbar sind. Später haften dieselben fester. Indem allmalig auch die Vertiefungen zwischen den Papitlen ausgefüllt werden, entstehen grossere, unregelmässig gestaltete, mehr oder weniger fest an der unterliegenden Schleimhaut adhärirende Auflagerungen, die namentlich zwischen den grossen Papillen des Zungenrückens, den stumpfkuntigen Hervorragungen des Zahnfleisches und den Innenflächen der Wangen (besonders in der dreieckigen Falte zwischen dem hinteren Rande des Alveolarfortsatzes des Oberkiefers und der Wange), ferner am Boden der Mundhohle und am Gaumendach günstigere Standpunkte finden. Die anfangs weisse Farbe wird bei längerem Bestande schmutzigweiss, ja selbst blass- und dunkelbraun.

Solange nur spärliche, disseminirte Auflagerungen vorhanden sind, ist die ganze Affection bedeutungslos und heilt eventuell in ein bis vier Tagen durch spontane Abstossung oder nach unschwieriger mechanischer Entiernung ab. Im Gegensatz zu solchen leichten Formen der Erkrankung, welche zumeist relativ kräftige, auch sonst gut gedeihende Kinder betreffen, breiten sich bei sehwächlicheren oder anderweitig (besonders bei magen-) kranken Kindern die Pilzrasen weiter aus, und es verdient dann diese Complication die grösste Aufmerksamkeit. Die Belage, welche allmälig die ganze Mundschleimhaut überziehen konnen, haften fest auf der Unterlage. Nach gewaltsamer Entfernung aber stellt sich die Schleimhaut aufgelockert, stark geröthet dar. Die Papillen der Zunge erscheinen geschwollen, einzelne derselben vom Epithel entblösst. Auch die von den Pilzmassen frei gebliebenen Schleimhautpartien sind geröthet, ihr Epithel desquamirt stärker. Die Mundschleimhaut befindet sich im Zustande des acuten Katarrhs, welcher bei längerer Dauer des Processes in einen chronischen übergeht. Nach Ablauf eines intensiven, längere Zeit bestehenden Soor ist die Gaumenschleimhaut mattglänzend, bläulich oder bläulichgran verfärbt, von erweiterten Gefässen durchzogen, die Oberfläche der Zunge wird glatt, ihre Papillen sind verstrichen und unkenntlich, das Epithel ist verdickt und fast sehnig glänzend.

Die Heilung des Soor erfolgt durch ausgebreitete Exfoliation des unter den Mycelien stark wuchernden Epithels, wodurch zugleich auch mit die Pilzauflugerungen abgestossen werden. Damit findet die Affection ihr Ende, wenn gleichzeitig die für eine fortgesetzte Pilzentwicklung günstigen Bedingungen aufgehoben sind.

Durch den Soor wird das Sangvermögen des Kindes beträchtlich erschwert und in hochgradigen Fälten ganz aufgehoben. Die Unruhe des Kindes wird durch die Schmerzhaftigkeit der Mundschleimhaut und durch den unbefriedigten Hunger hochgradig gesteigert. Es schreit beständig, schläft unruhig, die Stimme wird heiser und klanglos, bis endlich Erschöpfung der Kräfte und die ursprüngliche oder auch eine intercurrirende Krankheit — gewöhnlich ein Darmkatarrh — das Leben direct bedrohende Grade erreichen. Mit dem eintretenden Collaps des Kindes erschöpft sich in der Regel auch die Keimkraft des Pilzes, die Auflagerungen werden spärlicher, die Schleimhaut ist daun ausserst trocken, bläulich verfarbt, die Zunge rauh und ehenfalls trocken. Manchmal entstehen auch, in Folge des Katarrhs, partielle Nekrosen der Schleimhaut.

Die von Valleix als Symptome des Soor aufgefassten Geschwüre an den Gaumenecken und in der Mittellinie des Gaumens baben mit Soor nichts zu thun und bilden, sowie andere Uteern der Mundhöhle, solange sie secerniren, keinen günstigen Boden für die Ansiedlung des 230 Soot.

Pilzes. Erst wenn dieselben, mit dem Eintreten des Collapses, trocken und aplastisch werden, beginnt der Pilz auch auf ihnen zu wachsen.

* *

Auftreten kann Soor der Mundhohle in jedem Lebensalter. Reubold sah:

50 Falle im 1. Lebensjahr

2 > zwischen 1-10 Jahren (chronischer Darmkatarrh, Morbilli)

1 Fall > 10-20 > (Typhus)

2 Fälle 20-30 (Phthisis, Reizung der Mundschleimhaut)

3 > 30-40 > (Phthise, zwei Typhen)

3 > 40-50 > (ebensolche Beobachtungen)

2 · · 50-70 · (Hirnerweichung, Magenkrebs).

Wie aus dieser Statistik und anderweitigen immer wieder sich bestätigenden Erfahrungen aber hervorgeht, vermindert sich die Häufigkeit des Soor vom Säuglingsalter ab sehr rasch.

Erwachsene werden von der Erkrankung nur im Verlaufe, eventuell in der Reconvalescenz von schweren Infecten (Pneumonie, Typhus, Puerperalsepsis, Scarlatina) oder während des Decursus zu schwerer Denutrition führender Erkrankungen (maligne Tumoren, Tuberculose der Zunge und der serösen Häute, chronische Erkrankungen, Diabetes etc.) befallen. Nur recht ausnahmsweise ist über Soorentwicklung im Anschluss an ausschliesslich locale Erkrankungen der Mundhöhle (Stomatitis erythematosa, Angina simplex, Angina herpetica) bei sonstiger Gesundheit des befallenen Individuums berichtet worden, wobei jedoch die Ausbreitung des Pilzes immer nur eine beschränkte blieb (Brocq, Epstein, Freudenberg, K. Gron). Unter den Greisen sollen besonders die an ehronischen Harubeschwerden leidenden (Harnröhrenstricturen, Prostatahypertrophie) disponirt sein.

Stets schliesst sich die Entwicklung des Soorpilzes beim Erwachsenen an eine vorausgehende oder gleichzeitig verlaufende katarrhalische Stomatitis an. Die Mucosa wird meist düsterroth, trocken, gerunzelt. Die Veranderungen beginnen als punktförmige, leicht abhebbare Auflagerungen zwischen Unterlippe und Unterkiefer, an der Zungenspitze und breiten sich am Rücken der Zunge aus. Zuerst sehwellen blos die Papillen an und verleihen der Zunge ein Aussehen, welches als Katzenzunge beschrieben wird. Subjectiv nachen sich schon in diesem Stadium Brennen und das Gefühl von Trockenheit im Munde geltend. Zwei bis drei Tage später sind bereits, meist ebenfalls zuerst entsprechend den Papillen der Zunge, die Pilzrasen manifest. Diese breiten sich alsbald über die ganze Zungenobertfäche, über Wangen, Lippen, harten und weichen Gaumen und die Rachenschleimhaut aus. Die Farbe der Plaques ist anfänglich blendend

Sour 231

weiss, bei längerem Bestande wird sie schmutzigweiss, gelblich, bräunlich, ja selbst schwärzlich. Später haften die Rasen fest, besonders an Zunge und Gaumen, etwas weniger fest an Wangen und Lippen. Erst wenn sich die Heilung vorbereitet, werden die Beläge wieder mehr locker und leicht abstreifbar. Solange der Process auf seiner Höhe sich betindet, stellt sich die Schleimhaut bei Abhebung der Auflagerung roth, leicht blutend, aber meist nicht eigentlich exulcerirt dar. Die Beläge erneuern sich in dieser Periode sofort wieder. Häufiger als bei Kindern setzt sich der Soor besonders bei decrepiden, alten Leuten gegen Oesophagus und Magen fort. Die subjectiven Beschwerden haben in diesem Stadium zugenommen und stehen bisweilen durch ihre besondere Lebhaftigkeit in auffallendem Missverhältniss zur Ausbreitung der Krankheit. Sie aussern sich in quälender Trockenheit, in Fremdkörpergefuhl und in erschwertem (Kau- und) Schlingact. Bisweilen besteht auch Salivation.

Bei weniger geschwächten Personen, besonders bei im Allgemeinen gesunden Personen, erlangt der Soor keine so grosse Ausbreitung, sondern bleibt in Form rundlicher oder streifenformiger, nicht zusammenfliessender Plaques auf einzelne Theile der Mundschleimhaut, z. B. auf Zunge oder weichen Gaumen, beschränkt (Freudenberg). Die Abheilung bereitet sich durch Lockerung der Membranen in Folge Abhebung des Epithels vor. Dieselbe wird jedoch erst dann eine vollständige, wenn die Pilzentwicklung nicht weitergeht und die Schleimhaut ihre normale Beschaffenheit und Function wieder erlangt. Ist ersteres oder letzteres nicht der Fall, kommt es zu wiederholten Nachschüben und Recidiven, und der Soor kann dann einen wirklich chronischen. Monate dauernden Verlauf nehmen.

Die Prognose des Soor bei Erwachsenen, z. B. nach Typhus, ist übrigens keine so schlechte, wie man früher geglaubt hat.

* *

Die prophylaktischen Vorkebrungen gegen den Soor in pädiatrischen Instituten, sowie die Vorschriften über die Mundpflege gesunder und kranker Säuglinge lese man in den Handbüchern über Kinderkrankheiten nach. Grobe mechanische Manipulationen werden hier vermieden werden konnen, ohne dass jede Reinigung des Cavum oris unterbleiben müsste. Die mechanische Reinigung wird speciell bei Magendarmkatarrh der Kinder absolut nothwendig sein.

Auch der Mundpflege schwer kranker Erwachsener (besonders Typhöser, kranker Greise etc.) wird man erhöhte Aufmerksamkeit und die sorgfältigste Technik widmen mussen!

Bei soorkranken Erwachsenen pinselt man gewöhnlich die ganze Mundhöhle mit Natrum beenrhonieum in 5-10% iger wasseriger Losung.

Als Instrument dient der Charpiepinsel oder ein an einem Stäbchen befestigter Wattebausch. Dazu fügt man (fälls es möglich ist) Spülungen (Gurgelungen) mit Wasser oder mit $2^a/_0$ iger Boraxlösung. Da ich mit diesem Verfähren nicht besonders befriedigende Erfolge erzielte, ziehe ich Sublimatlösung (1:10.000) vor. Man muss der Reihe nach alle Plaques betupfen und wischen. Sonst wurden empfohlen: Salpetersaures Silber (0·1—2:50), Chlorzink (1:1000), Glycerin, Saccharin (1:50 Spiritus), Kali chloricum.

Literatur.

Andry, Révue de méd, 1887.

A. Bagansky, Deutsche medicinische Woelenschrift. 1885.

Baumgarten, Lehrbieh der Mycol, 1890.

Berg, Ueber die Schwämmehen bei Kindern, Bremen 1848 (Aus dem Schwedischen,) Journal für Kinderkrankheiten, 1847, September, October,

Boerhave, citirt bei Bohn, Gerhardt's Handbuch, IV, 2.

Bohn, Gerhardt - Handbuch, IV. 2.

Com by, Therapoutische Monatshefte, 1892.

A. Epstein, Prager medicinische Wochenschrift, 1880,

R. Fischl, Centralblatt für Kinderheitkunde, 1887.

Fournier, Therapeutische Monatshefte, 1889

Fraudenberg, Centralblatt für klinische Modiein, 1886.

Grusset, Archives med. exper. 1893. Etimes sur le mugnet. 1894.

Grawitz, Virchow's Archiv. Bd. LXX, LXXIII, CH.

Gruby, Arch. génér. de med. Juni 1842,

Hannover, Maller's Archiv, 1842.

Heller, Baumgarton's Juhresbericht, 1889,

Kehrer, Soorpala, Heidelberg 1883.

G Klemperer, Centralblatt für klinische Mediem. 1885, Nr. 50, und Dissert Berlin 1886.

Langenbeck, Framep's Nation, 1839, 252.

Langerhans, Vireliow's Archiv. Bd. CIX.

Linossier und Roux, C. R. de l'Acad. de méd. 1889; Lyon méd. 1889 und C. R. de l'Acad. des Sciences. 1890; Arch. de med. exp. Janner. Marz. 1890; Bullet de la Soc. caim. December 1890.

Neumann, Therapentische Monatshefte, 1893,

Oesterlen, Archiv für physiologische Heilkunde, 1842.

Plant, Beitrag zur systematischen Stellung des Soorpilzes, Leipzig 1885, Neuer Beitrag etc. Leipzig 1887.

Rees, Satzungsberichte der medicinisch-physikalischen Societat, Erlangen 1877-78 Reubelld, Virchow's Arenw, Bd. VII.

Ribbert, Deutsche nædieinische Wochenschrift. 1885, und 59 Versammlung deutscher Naturferscher, 1886.

Schmidt, Ziegler's Beitrage, Ed. VIII.

Schnorl, Centralbastt für Bacteriologie, Bd. VII.

Seitert, Revue de Larvagol, 1889.

Softmann, Eufenlurg's Realencyking adje.

Stones, Mitta-flungen aus Kliniken und med Institaten der Schweiz, 1895, Rethe, I. Heit. Taube, Deutsche medicinische Wochenschritt. 1892. J. Vogel, Schmidt's Jahrbuch. 1842. Wagner, Jahrbuch für Kinderh ilkunde. Neue Folge, I. Zenker, Berichte der Gesellschaft für Natur- und Heckunde. 61.

23. Die Mundrachenaktinomykose.

Die betreffende Thierkrankheit, bei welcher es sieh um geschwulstartige Bildungen an den Kiefern und deren Umgebung, sowie um Granulationsmissen und Schwiefenbildungen der Zunge des Rindes (Winddern, Kiefersarkom, Hohlzunge, sogenannte Zungentulerenlose der älteren Veterinärpathologen) hundelt, ist lange bekannt gewesen. Bellinger hat sieh aber, indem er (1876) das eenstante Verkommen der Aktinomycesdrusen in diesen geschwulstähnlichen Veränderungen am Kiefer, in der Zunge und am Halse des Rindes feststellte und eine treffende Schilderung des durch den Pilz erzengten pathologisch-anatomischen Befundes gab, den Ruhm des Entdeekers der Aktinomykose gesichert. J. Israel (seit 1878) fand dann die undege Krankheit des Menschen und studirte ihre Pathogenese, Ponfiek (1882) hat die Pathologie der Strahlenpilzinfection beim Menschen wesentlich gefürdert. Die gename mikroskopische Kenntniss des Mikroorganismus und seines Verhaltens in Culturen verdanken wir vor Allem Bostrom.

Wenn wir, nachdem seit Beginn (Mitte) der Achtzigerjahre die neues Krankheit in beispiellos eitriger Weise von Bacteriologen und Pathologen erforscht, jetzt in der Praxis unter Aktinomykose noch jenen Infect verstehen, welcher durch Einwanderung eines bestimmten pilzlichen Gebildes, des Strahlenpilzes, in verschiedene Gewebe des thierischen und menschlichen Organismus entsteht, so fassen wir vielleicht Processe zusammen, die von (einigen) verwandten, aber nicht identischen Mikroorganismen verursacht werden. (Eine Rechtfertigung der bereits versuchten Trennung, deren sichere Begründung der Zukuntt vorbehalten scheint, wird an dieser Stelle nicht unternommen.)

Der Aktnomyces wird als Streptothrixart bezeichnet, welches Geschlecht bekanntlich zwischen den Bakterien und den eigentlichen Pilzen steht und eine Reihe thierischer (menschlicher) Parasiten, sowie gewisse saprophytische Arten (in Gewässern und Boden) umfasst. Die bacteriologische Kritik bezeichnet die erwähnte Vehnlichkeit mit den Schummelpilzen als mehr ausserhebe, während sie im Gegentheil die Verwandtschaft mit den Bakteriengruppen der Tuberenlase und der Diphtherie betont (verzweigte Form, kenlige Involution, Verhaltnisse der Pathogenität etc.).

Wie wir ihn beim Menschen zu finden gewohnt sind und diagnostisch zu verwerthen haben, stellt der Aktinomyces Pilzrasen dar, welche zu Körnern zusammengeballt sind, die Sand-, Mohn-, Hirsekorngrosse besitzen. Die Körner sind bald gelb (gelbgrün, schwefel-, orangegelb), bald mehr dunkel gefarbt, sehen gelatinos opak aus, sind rund und weich wie Talg. Zerdruckt (zerzupft) man ein solches Kornchen auf dem Objectträger, so zerlegt es sich in die einzelnen Pilzdrusen. Letztere pflegen erst deutlich hervorzutreten, wenn der umgebende Mantel aus Leukocyten, rothen Blutkörperchen und Detritus mechanisch

(Rollen der Druse etc.) oder durch Reagentien (schwächste Kalilauge) entfernt ist. Auch am ungefürbten Praparat erkennt man dann (starkere Trockensysteme) die charakteristisch sternformigen und kolbigen Ausläufer (. Keulen.), das auffälligste Element im mikroskopischen Bilde. Das ausserst dichte Netz langer, feinster, verfilzter Fäden, welches die Mitte einnimmt, kann nur durch starke Vergrösserungen in seine Bestandtheile aufgelöst werden. Bei Doppelfärbung mit Carmin und Gram färben sich die Füden blauschwarz, die Kolben roth. In Deckglaspraparaten lässt sich oft das Eintreten der Fäden in die ihren Enden aufsitzenden Kolben deutlich erkennen. Die kolbenförmige Anschwellung der Fadenenden ist als Vergallertung der Membranen zu erklären. Es ist wichtig, zu berücksichtigen, dass die Kolben leicht vergänglich sind, so dass sie im frischen aktinomykotischen »Eiter« gut sichtbar, nach blos eintägigem Stehen aber schon verschwunden sein können. Die centrale Fadenmasse ist nicht selten mit coccenartigen Fragmenten untermengt (beziehungsweise durch dieselben ersetzt). Die kolbenführenden Körner konnen auch verkalken.

Neben den kolbenführenden Körnern (oder selbst ausschliesslich) finden sich bei aktinomykotischen Processen glasig-gallertige Körnehen vor, die aus jüngsten, rein fädigen Colonien des Aktinomyces bestehen. Es wird gewöhnlich angenommen, dass. je üppiger die Wucherung des Pilzes, desto ausgedehnter der Zerfäll des betroffenen Gewebes ist; je beschränkter das Wachsthum und je pragnanter die Degeneration des Parasiten, desto mehr soll die entzündliche Gewebsneubildung hervortreten.

Die Fistelgänge, wie sie sich bei der Aktinomykose etabliren, entleeren in der Regel keinen schönen Eiter, sondern mehr eine schleimiggelatinöse Flüssigkeit, die in bald grösserer, bald geringerer Menge (bisweiten durch längere Perioden des Decursus leider gar nicht!) die geschilderten Pilzkörner enthält.

Die Differentialdiagnose des Aktinomyces, sofern blos die vorstehenden Kriterien des Pilzes berucksichtigt werden, darf als einfache angesehen werden. Wenn man keine Kolben an Drusen zu sehen bekommt, ware theoretisch eine Verwechslung mit anderen Streptothrixarten möglich. Praktisch hat dies nicht viel Bedeutung. Die meisten einschlagigen Streptothrixarten kommen speciell bei Fällen von Kopfhalsaktinomykose nicht weiter in Betracht. Ueber die Aehnlichkeit der von H. Ruge beschriebenen aktinomycesähnlichen Bildungen in den Tonsitlen vergleiche weiter oben. Dass es mehrere Species (Varietaten) von kolbenbildender Streptothrix gibt, wird bei rein ärztlichen Ueberlegungen bis jetzt nicht genauer berücksichtigt werden missen. Auf die Cultur, die natürlich streng genommen erst die Sicherheit gibt, ob

man es mit Streptothrix actinomyces zu thun hat, wird man in der Praxis gleichfalls meist verzichten dürfen.

* *

Die experimentelle Vebertragung des Aktinomyces auf Versuchsthiere hat bisher nur unvolkommene Erzebnisse gehehrt. Einige Versuchsergebnisse sind allerdings von den betreffenden Autoren (Johne, Ponfick, Rotter, Luning) als positiv gedeutet worden.

Als natürliche Krankheit befällt die Aktinomykose besonders häufig das Rind, selten Schwein, Pferd und Menschen. Eine gewisse, vor Kurzem noch sehr unterschätzte Häufigkeit und auch eine ausgedehnte geographische Verbreitung muss man aber auch der aktinomykotischen Infection des Menschen vindiciren. A. Illich konnte in seiner ausgezeichneten klinischen Darstellung der Aktinomykose bereits 921 Fälle statistisch verwerthen, darunter 59 Beobachtungen allein der chirurgischen Klinik des Hofrath Albert (Wien) augehörige. Ob die letztere Zahl für Wien etwa eine besondere Bedeutung hat (ähnliche »stärkere Frequenz-hatten beispielsweise auch Berlin und Breslau aufzuweisen), ist aus naheliegenden Gründen wenig wahrscheinlich. Nachgewiesen ist das Vorkommen der Aktinomykose wohl für alle Länder Europas und auch für Nordamerika und Brasilien.

Als wichtigste Infectionspforte für die Aktinomykose des Rindes ist das obere Ende des Digestionstructes anerkannt. Zuerst hat Johne Pflanzentheile, die mit Aktinomycespilzen besetzt gewesen, in Schweinetonsillen nachgewiesen, nachher hat Prana dasse, be für die Rindszunge constatut. Bezäglich der Geschwulste, die von den centralen Antheilen des Kiefers ausgehen, wird ein Eindrungen des Pilzes in die Alveolarranme angenommen, Krankheiten des Cavum oris begunstigen erfahrungsgemass diesen Intectionsmodus (Einfluss von Aphthenepizootten).

Beim Menschen spielt höchstwahrscheinlich die Ansteckung (thierische Zwischenträger, Fleischgenuss, Pflege kranker Thiere) keine toder doch keine halbwegs ausschlaggebende) Rolle. Die Infection erfolgt vielmehr durch vegetabilische Stoffe, die den Pilz mit sich führen. Namentlich wurden tietreidegrannen, die sich ja leicht in den Geweben festzubohren geeignet sind, vielfach in den primären aktinomykotischen Herden gefunden. Die hauptsächlichste Localisation der primären Aktinomycesaffectionen weist auf vier (fünf) Einbruchspforten des Strahlenpilzes hin. In allererster Linie steht die Mundrachenhöhle, dann folgen Respirationstract, Darmeanal und aussere Haut. (Elschnig glaubt Aktinomycesdrüsen auch noch in Concrementen des Thränencanals gefunden zu haben.) Dass der Hauptsitz der Aktinomykose in der Nahe des Mundes liegt, wo Verletzungen zufältig und besonders mit in der Nahrung enthaltenen Fremdkorpern sich leicht ereignen, spricht a priori sehr für die dargelegte, ubrigens jetzt bereits ziemlich allgemein herrschende Auf-

fassung, nach weicher sich Thiere und Menschen in der weitaus überwiegenden Mehrzahl der Fälle von derselben Quelle inficiren.

In allen ton't Fallen, die er darauf untersuchte, hat Bostrom stets Grunnen in den aktinomykotischen Wuckerungen nachweisen können. Soltmann sah die Krankheit entstehen nach dem Verschlieken eines Achrentheiles von Hordeum morunam, Bertha nach dem Steckenbleinen einer Kornahrengranne im Rachen eines Arbeiters, in zwei weiteren Fallen wenigstens bei Beschäftigung (Schneiden, Dreschen) mit tietreide (an den Handen!). Lunow nach Verschlieken von Stah, Schartan nach dem Fandringen eines Stackes einer Granne (Zerbeissen von Korn). Patienten von Hochene zu Munch, Brenner, Trianas u. A. gaben an, die tiewahnheit zu haben, Getreidehalme, Achren der verschiedenen Getreidesorten im Munde zu kauen. Boström betont mit Recht, dass nur frische Falle nuch dieser Richtung überzengende Behande zu erbrängen gestatten, die Grannenbestandtheile werden allmang zerstort. Nebst den Grannenbestandtheilen scheinen zanachst Holzsplitter in Betrieht zu kommen, schliesslich dart man aber auch nicht vernachlassigen, dass der Pilz mit jedem behebigen Frendkorper eindruigen kann.

Genau localisiren kann man in der vorliegenden reichen Casuistik der Kopfhalsaktinomykose die eigentliche Einbruchspforte kaum. Doch ist es wahrscheinlich (Anfang der sichtbaren Veränderung, hinterlassene Stränge), dass die Infection meist in unmittelbarster Nähe des Kiefers platzgreift

Directe Intection durch die Zahne undem diese den Pilzen als Brutstatten de ien, oder indem die Pilze mit den Nahrungsmitteln in dieselben eindringen jet gewiss nur in einem Theile der Falle annehmber, in welchen von sehlbehten Zahmen beriehtet wird. Einen anatomischen Beweis für diese Annahme liefern nur wenige in eer Literatus verzeichnete Fade. Die Pilze gelangen biebet auf dem Wege earjower Holden oder blosogebigter Canale in die Arceolen und dinn in den Canalis manditularis and veranlassen das dost eine central in der Kiefersubstanz sitzende Aktinomykose. Beim Menschen erscheint aber zumeist der Kieferknochen versenout und blos di-Weightherle werden befallen. Aussirdem existiren typisch verlauten le Aktmonykosen auch bei inticten Zahnen. Wenn also nun in den publiciten Fallen sehr oft die Anzabe, do Zuhne seien carus gewesen, wiederkehrt, so kann es sieh hier doch guzh blos ung einen selicin) aren Ausanmonhang handeln. Vielleicht kommt als Bindeghod die jede fortgeschrittene Carios begleitende entzandhehe Lockerung des Zahnfleisches, welche zur Intertain pradisponirs, in Betracht, Eresion der Schbeinbrut, Durchbruch des Weisheitszalnes. Extractionswunden wirden abinlich lagranstigen Lwirken konnen. Die etwarze Infection von den Tonsiden her ist (für den Minsehen) noch recht unsieler. Vielleicht gehen (rzentliche Pharynxaktimanykosen, welche zelten verkummen, besyeden von den Mandelp aus.

Bei Einwanderung des Strahlenpilzes ohne Mischinfection, ist eine Granulationswucherung die Folge, welche sich weich anfühlt und Neigung zu Blutungen und zu fettiger Entartung besitzt. Gegenüber der Umgebung kapselt sich der Herd durch Bindegewebe ab. Diese Schwarten können oft erhebliche Dieke erreichen. Ist die Aktinomykose von pyogenen Coccen begietet, zerfallen die ersteren Granulationen meist eiterig, die Herde pertoriren dann spontan. Die Eiterung kann ganz in den Vordergrund treten. Die regionaren Lymphdrusen bleiben frei.

. . .

Die Mund-(Rachen-) Aktinomykose liefert besonders im Ansangsstadium sehr verschiedene Bilder. Meist ist der Beginn ein chronischer oder ein subacuter, ein acuter Anfang mit echt phlegmonösen Erscheinungen bildet die Ausnahme. Vorausgehen können Schmerzen in benachbarten cariösen Zähnen oder selbst heftige neuralgiforme Schmerzen der betreffenden Gesichtshalften. Kieferklemme ist in verschiedenen Graden beobachtet. Es gibt Falle, wo die Kranken ganz gelegentlich ärztlichen Rath einholen wegen einer kleinen, indolenten, seit Wochen bestehenden Geschwulst. Diese geht ohne scharfe Abgrenzung in solche Formen über, wo Zunge und Mundboden durch die fest aneinander gehaltenen Zähne stark ödematos werden, wo Schlingbeschwerden, Erst.ekungsanfalle. Fieber und Fröste sich einstellen. Vorgetäuscht kann in benigneren Fallen Periostitis e carie dentis, eine Zahnfistel werden. Dem stehen Beobachtungen gegenüber, wo hereits Weichtheilsinfiltrate der Wangen-, Hals- und Schläfenregion das Bild beherrschen. Scheinbar kann selbst der ganze Process ausschliesslich in der Haut gelegen sein. Wenn ein Fall von Gesichts- und Halsaktinomykose zur klinischen Beobachtung kommt, konnen die Veranderungen an der Eintrittsstelle des Rachens längst schon verschwunden sein.

Ein wichtiges Merkmal für die Invasion von der Mundhöhle aus bildet der (aber nicht immer zu fühlende) gegen den (Unter-Kiefer ziehende Narbenstrang. Oder es lettet uns die anamnestische Angabe, dass im Beginn die Verdickung am Kiefer (neben einem cariosen Zahn) gesessen und dass, wie sich dieser zurückgebildet, ein zweiter Herd in der Wange entstanden sei. Allerdings ist zumeist von Anlang au eine diffuse Wangenschwellung und Kiefersperre vorhanden, und erst wenn diese verschwunden. merkt der Kranke eine unscheinbare Verhärtung der unteren Partien der Bucke. Das brettharte, schmerzlose, dem Kiefer fest aufsitzende Inbitrat nimmt an Ausdehnung zu, und es treten dann in demselben Erweichungsherde auf. Oder es bilden sich in seltenen Fällen neben dem ersten Herde mebrere andere, die centralen erweichten Partien confluren dann, die Haut wird an kleinen Stellen durchbrochen. Das Secret hat die schon geschilderte serose Beschaffenheit. In solchen Fallen kann eine Aehnlichkeit mit Scrophuloderma entstehen! Durch gleichzeitige nachfolgender Einwanderung pvogener Mikroorganismen kann der Decursus acuter sich gestalten (acute Aktinomykosea). Der Elter ist dann öfter sehr reichlich und übelriechend. Die Perforation erfolgt nach dem Munde zu oder nach aussen. Dieses Bild kann der Angina Ludovici ähnlich werden. Oder aber der Process wandert, ohne vorerst Haut oder Schleimhaut zu durchbrechen, von seinem ersten Sitz fort. Die Spar dieser Wanderung kann vollstandig verlöschen oder es bleibt ein Narbenstrang zuruck. Die nach der Berstung solcher Herde hinterbleibenden Fistelgänge sind auffallend lang, an ihrer äusseren Mündung finden sich schlechte, leicht blutende Granulationen. Das Secret ist spärlich. Besonders schwer verlaufen die Falle, welche vom horizontalen Kieferast nach oben fortschreiten, sei es auf der Aussenseite des aufsteigenden Unterkieferastes, sei es besonders nach innen gegen die Weichtheile des Pharynx.

Am Isthmus faucium fällt dann hochgradige Schwellung eines Areus palatopharyngeus auf. Der Pharynx erscheint (auf einer Seite) an der Oberfläche höckerig, an mehreren Stellen zeigen sich weissgelblich durchschimmernde, Follicularabseessen abnliche Knötchen. Bei der Digitalexploration fählen sich die Weichtheile derb an, ohne auffallend empfindlich zu sein. Die Aktinomykose verbreitet sich in derartigen Fällen auch auf den Larynx und das hintere Mediastinum. Das Schlucken wird relativ wenig behindert. Entfernt man ein solches weissliches Knötchen aus dem Pharynx, erweist es sich bei mikroskopischer Untersuchung als bestehend aus Granulationsgewebe, welches durchsetzt ist von kleinen, eitergefüllten Hohlgängen. Bei Aktinomykose von der Aussenseite des Halses sollte man immer Rachen und Larynx untersuchen.

Ausser am Kiefergerüst kann die Aktinomykose gelegentlich an der Zunge, an dem Zahnfleisch, an der Wangenschleimhaut vorkommen. Die Affection der Tonsille scheint, wie schon erwähnt, beim Menschen nur ausnahmsweise zu existiren. C. Partsch sah in einem Falle einen isolirten Knoten um den Ductus Stenonianus herum. Mikuliez fand bei einem an Halsaktinomykose leidenden Mann das Zahnfleisch des Unterkiefers besonders am Rande entzündlich geschwollen und gelockert. Bei Druck auf dasselbe quoll von jedem Zahnhalse aus der Tiefe eine geringe Menge schmutzig gelblichen Eiters hervor. Am Eck- und am ersten Mahlzahn war das Zahnfleisch so retrahirt, dass fast die ganze Wurzel blossgelegt war. Sie zeigte einen schmierig braunen Belag, der zahlreiche stecknadelkopfgrosse bräunlichgelbe Körnehen enthält.

Die Zungenaktinomykose beansprucht aus diagnostischen und anderweitigen praktischen Gesichtspunkten eine gesonderte Besprechung.

Die Infection kann an der Zunge selbst zu Stande kommen und nur in diesem Organ Veränderungen bewirken. Oder es kann, wenn die Infection von hier ausgegangen, Infiltration unter dem kiefer am Halse platzgreifen. Die Zunge sieht im letzteren Falle spater wieder normal ans, oder es ist dauernd eine Induration zurückgeblieben. Es liegen auch einige Beobachtungen von aktinomykotischem Abscess der Zunge als Metastase vor. Vom Kiefer pflegt der Process nicht auf die Zunge überzugreifen.

Die primare Zungenaktinomykose erscheint zumeist in Form von solitären, in wenigen Wochen allmälig entstandenen, umschriebenen Knoten. Nur ganz ausnahmsweise findet sich ein bis bohnengrosser ulcerirter Tumor, welcher augenscheinlich blos das fortgeschrittenere Stadium darstellt. Der Sitz des primären aktinomykotischen Knotens ist in der vorderen Hälfte der Zunge, gewöhnlich nahe der Zungenspitze. Meist entwickeit sich die Geschwulst fast schmerzlos. Die erreichte Grösse übertrifft nur selten diejenige einer Haselnuss, doch existiren Beispiele von derartigen Tumoren mit Tauben- und selbst mit Hühnereigrösse. Die Consistenz ist gewöhnlich eine harte, Fluctuation meist nicht sicher feststellbar. Der Knoten pflegt die ganze Zungendicke zu durchsetzen. Meist prominirt er nur wenig. Die Mucosa über dem Tumor erscheint meist unverändert, verschieblich, manchmal aber doch auch fixirt. Besteht Neigung zum Durchbruch, kann die Fluctuation ganz deutlich werden, und die darüberliegende Schleimhaut nimmt eine livide Färbung an, oder in derselben werden einzelne gelbliche Körnehen bemerklich.

Die derbe, unschart begrenzte Infiltration, welche sich meist bei Aktinomykose an anderen Organen findet, fehlt den aktinomykotischen Zungenknoten, welche, wie schon erwähnt, als eireumscripte abgeschlossene Granulationsherde erscheinen. Ganz wesentlich unterscheidet sich ferner die Zungenaktinomykose von derjenigen anderer Organe durch den Mangel von Nestern und Gängen, welche ins Gesunde greifen. Nur in ganz einzelnen einschlägigen Beobachtungen werden solche in der Zungensubstanz vom Granulationsherde hineinführende (wenig zahlreiche) Gänge erwähnt.

Die regionären Lymphdrüsen schwellen gewöhnlich nicht an. Während sonst eine spontane Heilung bei der Kopt-Halsaktinomykose als selten gelten muss, ist eine solche bei der Zungenaktinomykose aus mehrfachen Gründen wahrscheinlich. Da erfahrungsgemäss einfache, seichte Incision ohne Auskratzung hier Heilung herbeizuführen vermag, kann auch der spontane Durchbruch eine solche bewirken. Die grosse Seltenheit der Zungenaktinomykose in Knotenform (15 Fälle gegen Hunderte von Kopfhalsaktinomykose nach Illich), und die noch weit grossere des exulcerirenden Tumors sprechen gleichfälls eindringlich für diese Annahme. Bei Greisen hat die Zungenaktinomykose denselben Charakter und relativ günstigen Verlauf, wie bei jungen Individuen.

* *

Aus der einschlägigen Casustik führe ich zwei charakteristische Beispiele an:

I (Beobachtung von W. Fischer.) 29phr ger Arbeiter, der vor 14 Tagen beim Dreschen von Gerste ein Korn in den Mund gesteckt hat, um dasseibe autzubeissen. Hieber drang ihm die Granne in die Zungenspitze und blieb stecken. Darauf schwolt nach auch Tagen die Zunge an dieser Stelle an. In der Mitte der vorderen Zungen haltte entwickelte sich eine haselnussgrosse, umschriebene, ziemlich weiche, undeutlich

fluctuirende Geschwulst. An derselben waren drei kann hirsekorngrosse, nebenemander liegende gelbe Knotchen bemerklich. Bei der Spaltung fand sich etwas Eiter und ein Granulationsherd, welcher in einzelnen Gängen auch in die Zungensubstanz hineinführt. Die Gange werden ausgeschabt und mit Borsäure ausgerieben. Vollständige Heilung in einigen Tagen. Im Eiter und in den ausgeschabten Granulationen tand man zahlloso Aktinomyeeskorner, daneben auch eine von Pilzen durchwachsene Granue!

2. (Reobachtung von O. Samter.) 50jahriger Patient, der einen bohnengressen exulterirten aktinomykotischen Tumor aufweist. Derselbe wird excidirt. (Ueber den schliesslichen Ausgang fehlen specielle Angaben.)

* *

Die Diagnose der Mundrachenaktinomykose stützt sich auf die geschilderten Symptome, insbesonders auf das meist schleichende Auftreten, die starke schwielige Verhartung in der Nachbarschaft der Herde, den eventuell nachweisliche Narbenstrang zur Einbruchspforte, die spärlich secernirenden Fistelgänge, die Localisation (Gesicht, Hals), das Freibleiben der Lymphdrüsen. Gesichert wird die Diagnose durch den Nachweis des Pilzes.

Die Diagnose speciell der Zungenaktinomykose (vor Allem der fast ausschliesslich vorkommenden Knotenform) bietet keine grossen Schwierigkeiten. Da hier die Krankheit, wenn sie zur arztlichen Beobachtung gelangt, meist blos einige Wochen, höchstens etwa zwei Monate gedauert hat, die Recidiven bei einfach incidirten Granulationsherden der Zunge nur ausnahmsweise vorkommen, und da auch sonst die Symptome verschieden sind, könnte nur in ganz ungewöhnlichen und seltenen Fällen die Carcinomdiagnose mit in Frage kommen. Leichter wird der chronische Zungenabscess (sammt den dazugehörigen, zum Theil irrthümlichen Diagnosen: vereiterte ('vste, suppurirender ('ysticercus, besonders aber vereiterndes (iumma) Anlass zu Verwechslungen bieten. Wenn die speeifischen Veränderungen der anderen Organe (anscheinend oder wirklich) fehlen, konnte auch ein Tuberkelknoten (Fall der Impftuberculose z. B.) zu diagnostischem Fehlschlüssen verleiten. Das nachgewiesene, beziehungsweise wenigstens nach der Anamnese wahrscheinliche Eindringen einer tiranue wird neben dem dargelegten Befunde die Vermuthung einer aktinomykotischen Infection wahrscheinlich muchen. Auch hier aber wird natürlich die Vermuthung erst endgiltig zur Sicherheit durch den Pilznachweis.

Literatur.

Bertha, Wiener medicinische Wochenschrift, 1888, Nr. 35,

Bollinger, Centralblatt für mediemische Wissenschaften, 1877, Nr. 27. — Deutsche Zeitschrift für Thiermediem, 1877, BJ III. — Münchener medieinische Wockenschrift, 1887, Nr. 41. — Jahresbericht der Manchener Thieratzueischute, 1876–1877, S. 45.

Bostrom, Berliner klinische Wochenschrift, 1885, S. 14. — IV. Congress für innere Mediein. Wiesbaden 1885, S. 94. — Ziegler's Beitrag, IX, S. 1.

Brenner, Oestert, árztliche Vereinszeitung, 1889, Nr. 7.

Fischer, Centralblatt für Chirurgie, 1890. - Deutsche Medicinische Zeitung, 1889, Nr. 63,

Hochenegg, Deutsche medieinische Wochenschrift 1886, Nr. 45 und 52. -Jahresbericht der Albertischen Klinik. 1887.

A. Illich, Klinik der Aktinomykose, Wien 1892.

Israel, Virchow's Archiv. Bd. LXXIV, S. 15; Bd. LXXVIII, S. 421; Bd. LXXXVIII, S. 364; Bd. LXXXVIII, S. 191. — Berliner klinische Wochenschrift. 1880, Nr. 46; 1893, S. 698. — Klausche Beiträge zur Kenntniss der Aktinomykose des Menschen, Berlin 1885.

Johne, Centralblat für medicinische Wissenschaften. 1880, S. 881.

Luning, Correspondenzblatt für Schweizer Aerzte. 1889, Nr. 16.

Lunow, Dissert. Konigsberg 1889.

Mikuliez, Berliner klinische Wochenschrift, 1889, Nr. 6.

Munch, Correspondenzblatt der Schweizer Aerzte, 1887, Nr. 4, 1888, Nr. 8,

Partsch, Breslauer arzthebe Zeitschrift 1881, Nr. 7. — Deutsche Zeitschrift für Chirurgie, Bd. XXIII, S. 497. — Sammlung klinischer Vortrage Leipzig 1888.

Ponfick, Breslauer Zeitschrift. 1879. — Berliner klinische Wochenschrift. 1880. — Breslauer ärztliche Zeitschrift. 1880. — Tageblatt dentscher Naturforscher und Aerzte Danzig 1881. — Virchow's Archiv. Bd. LXXXVII. — Virchow's Festschrift. Berlin 1882. — Virchow's Archiv. Bd. LXXXVIII., S. 195. — Breslauer ärztliche Zeitschrift. 1884, 1885. — Berliner klinische Wochenschrift. 1879. S. 347.

Rutter, Deutsche medicinische Zeitung, 1886, S. 355.

Samter, Berliner klinische Wochenschrift, 1888, Nr. 38. — Langenbeck s Archiv. Bd. XLIII, 2. Heft.

Schartan, Dissert. Kiel 1890.

Soldmann, Breslauer ärztholie Zeitschrift, 1885, Nr. 3.

Tilanus, Munchener mediemische Wochenschrift, 1889, Nr. 31. - Centralblatt für mediemische Wissenschaften, 1890, Nr. 6.

24. Mycosis mucorina.

In den letzten Jahren sind mehrfach Fälle von schwarzem Zungenbelag beschrieben worden, in denen Pilzfäden und Sporen in grosser Menge nachzuweisen waren. Weiter unten wird noch dargelegt werden, dass in den Beschreibungen der »schwarzen Zunge« nicht immer identische Processe gemeint gewesen sind.

In einem Falle, in welchem der plotzlich aufgetretene schwarze Fleck unter Anwendung von Borax rasch verschwand, fanden Giaglinski und O. Hewelke einen Schimmelpilz den sie Mucor ofger nennen, und schlagen die Bezeichnung Mycosis imzuse mucorina nigra vor. In desem Falle erschien die Zunze wie mit Schuhwichse bestrichen. Diese Farbung nahm tast die ganze Zungenüberflache ein, bis zu den Papillae eireumvallatae. Die Zunge wor daber glatt und leucht. Ausser »Beunruhigung» hatte der Process keine anderweitigen Folgen vorursacht.

In e.n. in anderen Falle von N grities linguae, welcher bereits Monate redauert hatte die Zunge war trocken und riss g. wiederholt stiess der ganze sehwarze Belag sich ab bis auf kleine pigmentirte Reste, die dann wiehsen und allmalig wieder die ganze Zunge überzogen), nahm Dessors als Ursiehe einen Pilz an, dessen Sporen, in massenhatter Entwicklung zunachst an der Besis der Papillen sich etablirend, all-

malig die ginze Papille uterziehend und zwischen die Epithelzehen hineinwichernd, die ganze Epitheldecke zerstoren, welche wie mortifieirtes tiewebe schliesslich zusammenhangend abgestossen werde. Genauere Untersuchungen über die betreffende Pilzform febren.)

* *

Aspergillusmykosen an Stellen, welche uns hier theilweise nur indirect interessiren, beobachtete P. Schubert und Siebenmann. Ihr Sitz ist der Nasenrachenraum.

* #

A. Paltauf berichtet über einen Fall von Mycosis mucorina, einen 52 jährigen Mann betreffend, welcher an den Symptomen der Enteritis mit umschriebener Peritonitis erkrankte, fieberte, Bronchitis. Milzschwellung, Ikterus, benommenes Sensorium bekam und nach 14 Tagen starb.

Die Section ergab mehrere Hirnabseesse, pneumonische Herde in beiden Lungen, Phlegmone des Pharynx und Larynx, eiterige Peritonitis, weichen Maztamor, im Darm Geschware und Blutung, Die mikroskopische Untersiehung wies in dem pharyngealen Exsadat (und in den anderen Herden) das reichliche Vorhandensein von Fadenpilzen auf, welche zu den Mucorineen gerechnet werden nussen (vermuthlich Mucor corynchiter). Paltauf meint, dass die Pilze erst Exsudation hervorgeruten, dann Nekrose erzeugt hatten In den Gefassen um die Herde warden die Parasiten reichlich aufgefunden. Als Eingungsporten der Infection sieht Paltauf den Durm an, die übrigen Localisationen lasst er auf dem Blutwege embolisch entstehen.

Literatur.

Craglinski und O. Hewelke, Zeitschrift für klin. Medicin. Bd. XXII, S. 626. Dessors, Gaz. des höp. 1879. Nr. 28. Paltauf, Virchow's Archiv. Bd. CH. 3. Heft, P. Schubert. Deutsches Archiv für klinische Medicin. Bd. XXXVI, S. 162. Sendziak, Monatsschrift für Ohrenheikunde. 1894. Nr. 24. Siebenmann. Monatsschrift für Ohrenheikunde. 1889, Nr. 24.

25. Stomatitis gonorrhoica.

Während unter den extragenitalen Localisationen der blennorrhagischen Entzündung eine einwandfreie Beubachtung von Rhinitis gonorrhoica bisher nicht vorliegt, hat 1891 Rosinski als allerdings seltenen Sitz die Mundschleimhaut Neugeborener wenigstens höchst wahrscheinlich gemacht, indem er bei einer mit weissgelblicher, dann schmutziggelber Verfärbung einhergehenden, schnell abheilenden Schleimhauterkrankung in einer grosseren Zahl von Fällen Coccen nachwies, die sich nach ihrem morphologischen und tinctoriellen Verhalten als Gonococcen charakterisiten und auf den gewöhnlichen Nährböden nicht wuchsen. Die Mikroorganismen fanden sich nur in der Epithelschicht, nicht im sub-

mucesen Bindegewehe. Bekanntlich ist in neuester Zeit, seit dem Bekanntwerden der Wertheim'schen Methode das Verhandensein der Neisser'schen Coccen bei den entsprechenden Affectionen der Urethra, Conjunctiva, Blase, des Cervix uteri, des Rectum, der Vagina, wo dieselben bis dahin gleichfalls füst nur mikroskopisch nachgewiesen waren, auch durch Züchtung bestätigt worden. Dieser letztere Nachweis steht für die genorrheisehe Stematitis allerdings noch aus. Gleichwohl scheint es gegenwärtig, umsomehr als wichtige anamnestische und sonstige klinische Gründe mitsprechen, bereits gerechtfertigt, an dieser atiologischen Kutegorie festzuhalten und selbst ältere klinisch einschlägige Falle aus diesem Gesichtspunkte zu betrachten.

Die alteren Syphilidologen haben dem Cavum oris die Disposition, durch Contact mit dem Trippergrift zu erkranken, ganz abgesprochen. Die selbe Ansicht hatten auch naudlafte Geburtshelfer vertreten.

Aus der Zeit, in welcher der Diagnesse der Befand der Tripperbakterien noch nicht zu Grunde gelegt werden konnte, sind deshalb nur wenige als Blennorrhagie des Mundes gedeutete Falle mitgetheilt. Sie finden sich bei Neumann und Rosinski angeführt.

Fabre erwähnt (Bibl. du méd. pratique. Mal. venér.) einer eiterizen Stomatitis, die Tanchon und Eguister bei einem Weibe eonstatirten, welches sich die Krankheit durch Tripperansteckung zugezogen hatte. Holder in seinem Lehrbuch der venerischen Krankheiten beschreibt gleichfalls einen nach seiner Symptomatologie vermuthlich hichergehonigen Fall. Des ruelles lerichtet den Fall einer mit Schwellung der Lippen, der Backen, der Gingiva und Salivation einhergehonden Stomatitis, welche die Folge eines Coitus per os gewesen.

Auch in der ersten Zeit nach der Entdeckung des Neisser'schen Coccus wurden noch hicherbezogene Fälle publicirt, in welchen dieser nicht gesucht worden ist. Trotz dieser Lücke in der Beweisführung besitzen dieselben klinisches Interesse.

Conduit W. Cuttler hat in seinem die Symptome einer evident blennorrhagischen Entzundung darbietenden Falle zwar die im Belage befindlichen Organismen untersucht, ohne dass jedoch deren Identität mit dem Gonococcus Neisser festgestellt werden konnte.

Dieser Fall ist folgender: Eine 21jährige Frau hatte vor 10 Tagen den Penis eines Matrosen wiederholt in den Mund genommen, welcher eingestandenermassen eine hettige Tripperattaque durchgemacht hatte. Gleich am nächsten Motgen spurte die Patientin Rauhigkeit und Trockenheit im Munde, der Speichel hatte einen «schrecklichen» Geschmack Am zweiten Tage kamen feichte Schmerzen um die Lippen herum hinzu, am dritten waren Zahnfleisch und Zunge geschwollen, schmerzhaft und am tuntten Tage erschien das ganze Innere der Mundhohe stark entzundet, so dass das Kamen anmoghen wurde, Gleichzeitig wurde eine mit Blut untermengte, widerlich riechende Flussigkeit abgesondert. So hielt der Zustand an. Bei der Untersuch aug funden sieh die Lippen aufgesprungen und mit Bläsehen bedeckt. Die Schleindaut der Lippen und Wanzen war geschwollen, gerothet, stellenweise vom Egithel entblosst und an einzelnen Stehen mit Pseudemembranen bedeckt. Wurden letztere entternt, lanterließen sie eine excernirte Oberflache. Auch das Zahntleisch war geschwollen und bautete leicht. Die vergrosserte Zunge konnte nur unter Schmerzen und wenig vorgestreckt leicht. Die vergrosserte Zunge konnte nur unter Schmerzen und wenig vorgestreckt

werden. An ihrer Oberflache funden sich hie und da kleine Geschwure, welche dieken gelben Eiter absonderten. Der weiche Gaumen (und der vordere Gaumenbogen) nahmen gleichfalls an der Entzundung theil. Die Salivation war gering. Die Secretion bestand aus Schleim, Eiterzeilen, Epithelien, Bakterien. Die Pseudomembran enthielt Mikroorganismen, welche dem Netsser sehen Coccus sähnliche waren. — Die Patientin entzog sich vor der vollstandigen Heilung der Beobachtung.

Salzmann berichtete fiber einen weitern unter charakteristischen Erscheinungen in Kurze ablaufenden Full von Mundaffection, welcher abenfalls in Folge eines Cortus per os eintrat.

Unter der Bezeichnung »uleeromembranöse Stomatitis der Blennorrhoischen« theilte endlich O. Ménard vier Falle mit, welche verschiedene Complicationen des gewohnlichen Truppers darboten. Jedes andere ätiologische Moment für die Entzündung der Mundhohle fehlte. Da dieselbe nicht contagios sehien, nahm der Beobachter Infection durch die im Blute kreisenden Gonococcen an. Doch liegt natürlich die Uebertragung durch Hande, Wäschestlicke, Instrumente etc. viel näher, Mir selbst scheint der Werth dieser letzten vier Falle für die Beurtheilung einschlagiger Frigen besonders darm zu liegen dass sie, obwohl vieltsch selbst der Aufklärung bedurftig, viellslicht ein Licht zu werfen geeignet sind auf gewisse, spidemisch gehaufte Falle von atiologisch bisher unklaren übero-membranösen Stomatitiden.

An die vorstehenden wenig zahlreichen Beobachtungen schliesst sich dann die wissenschaftliche Festlegung der Stomatitis gonorrhoica der Neugeborenen an,

Rosinski fand die Erkrankung in Form von weisslichen Auflagerungen an bestimmten Stellen der Mundhöhle auftretend, den vorderen zwei Dritteln der Zunge, an den Bednaf'schen Plaques, am Hamulus pterygoideus, und von hier längs des Lig. pterygomandibulare auf den Unterkiefer fortschreitend, auf den freien Rändern der Maxilla und Mandibula, ferner in der Raphe und auch in der Gingivolabialfalte des Unterkiefers. Der durch Gonococcen bedingte Entzundungsprocess findet sich in der Mundhöhle nur an solchen Schleimhautpartien, wo das Epithel gewisse mechanische oder eirculatorische Schädigungen erfahren hat. Der erwähnten weissen Verfärbung geht eine entzündliche Röthung nicht voraus. Nach 24-36 Stunden wird die Farbe gelb. Die Flecke erheben sich plateauförmig über das umgebende Gewebe und ihre Oberfläche ist eine rauhe. Das Deckepithel bildet mit den extravasirten Eiterzellen eine dicke Schicht, die der von der Oberfläche einer septischen Milz abgestrichenen Masse ähnlich ist. Das Leben des Kindes gefährdende oder überhaupt bedrohliche Symptome treten in keinem Falle auf. Schon nach einigen Tagen beginnt meist der Heilungsprocess. Um die Flecken zeigt sich ein 1-2 mm breiter Reactionsentzündungshof und von hier aus centripetal geschicht die Epithelregeneration. Die Heilung wird eine vollständige, ohne dass Narben oder Verfarbungen zuruckbleiben. Die Gonococcen fanden sich in den gefärbten Schnitten nie intracellulär. Die Gonococceninvasion geschieht ins Bindegewebe. Wahrscheinlich liegen

den gonorrhoischen Mundaffectionen der Neugeborenen als Gelegenheitsursache die Vorgänge bei der Geburt zu Grunde.

Seit den einschlagigen Untersuchungen von Rosinski sind weitere Beobachtungen noch von Leyden (Breslau) und J. Kast mitgetheilt worden.

Dem Vorstehenden mögen nur noch einige das in der vorliegenden Literatur enthaltene Material zusammentassende Bemerkungen angeschlossen werden.

Man kann eine Stomatitis gonorrhoica neonatorum aufstellen und eine solche der Erwachsenen für wahrscheinlich halten. Die relative Seltenheit der gonorrhoischen Entzündung der Mundschleimhaut bei Erwachsenen, im Gegensatz zu der bei Kindern, dürfte wohl in der grössern Zartheit der Mucosa bei letzteren begründet sein. Die Uebertragung der Gonococcen bei den blennorrhagischen Mundaffectionen geschieht durch den Coitus per os. Ob (in gewissen Ausnahmsfällen) auch durch Einführung in anderer Weise? Bei den Neugeborenen kann (aber muss nicht!) die Stomatitis gonorrhoiea eine Complication der Blennorthora neonatorum darstellen. Die Infection geschieht dann durch den Finger etc. oder auf Umwegen durch die Nase. Fehlt Augen- und Nasenerkrankung (wie z. B. im Kast'schen Falle), ist an längeres Feststehen des Kopfes in dem mit Gonococcen inficirten untersten Theil des Geschlechtsschlauches, an Ueberführung durch den Finger des Arztes (Manipulation bei Asphyxie) zu denken. Alles spricht dafür, die Infection in die Zeit des Partus zu verlegen, da schon 1-2 Tage darnach die Stomatitis das Floritionsstadium erreicht.

Die Incubation der Stomatitis genorrhoica scheint etwas kurzer 1-2 Tage) als diejenige des Harnrohrentrippers zu sein, hauptsächlich wohl deshalb, weil die reactiven Erscheinungen an der Mucosa oris frühzeitig sichtbar sind.

Der durch die Gonococcen bedingte Entzündungsprocess führt nicht zur Bildung von an der Oberfläche hastenden Exsudaten (Membranen): das Epithel geht continuirlich von den gesunden Partien auf die srüher erwähnten gelblichen Plaques über. Die kranken Stellen ragen blos über die Umgebung hervor, weil sie gequolien sind.

Man muss sich zem Thed entsprechend an anderen Stellen als in der Munthalte gemachten Erfehrungen (Bunnu, Nersser) verstellen, dass die Gonococcen die Lage der Erithelzelten auf dem Wege der Kittsubstanz der epithelialen Elemente auf eventuelt auf dem Wege des Protoplasma) durchdringen und bis auf den Papillarkorper inberfachtichste Schichten des subspatielialen Bindegewohes) gelangen. Dass sich be Coccen in der Mundhahle nicht ausschließen in den obersten Erithelialschichten aufhalten, datur sprechen abrigens direct die oben angestuhrten nukroszopischen Untersuchungen Rosanskals, Grosse Schwarme von Leukocyten treten um diese Zeit aus dem erweiterten Capillarnetz unter der Eritheldocke, dringen ins Bindegewohe und ge-

langen coccenbeladen durch das Epitheliager an die Oberfliche Durch den Zeil- und Plussigkeitsstrom schwillt das Epithel, wird zerkluftet und in Schollen abgehoben. Der Uebergang zum eiterigen Stadium ist dadurch gegeben, dass die Leukocyteninfilitation zunimmet und schliesslich den ganzen Papillarkorper durchsetzt. Die Destruction wird sich auch auf der Akme des Processes blos auf die obere Epitheliage beschranken. So sind die Bedingungen gegeben, dass, nach Wegsehwemmung der Gonococcen durch die Esterzellen, die Regeneration bald (zweite Woche) beginnt und die geseinflerten idealen Resultate zur Folge hat.

Es sind also zwei Stadien zu unterscheiden. Ein (kurzdauerndes) erstes der entzündlichen Durchtrankung, welche meist flachenhaft erfolgt und zur Bildung der öfter erwähnten Plaques führt, ausnahmsweise auch ganz eireumseript sich localisiren und das Bild einer Pustel darbieten kann: und ein zweites (schon am zweiten Krankheitstage folgendes) Stadium des Zerfalles des Oberflächenepithellagers. Vor der Heilung der Erosionen findet sich ein aus Eiterkörperchen, Epithelresten und Detritus bestehender Belag, der sich leicht abwischen lässt und schwach blutende Stellen hinterlässt. Die Papillen sind mehr oder weniger stark geschwollen, besonders an der Zunge.

Benachbarte Herde können confluiren, die Stomatitis kann sich generalisiren. Auch Soor siedelt sich an und complicirt den Process.

Das Allgemeinbefinden erscheint ungünstig beeinflusst. Das Korpergewicht nimmt ab, leichte abendliche Temperatursteigerung stellt sich ein, diarrhoisehe Stühle werden entleert. Die Sauglinge zeigen Unlust zum Trinken. Die benachbarten Lymphknoten schwellen nur in geringem Masse an. Wohl spätestens in der zweiten Woche vollzieht sich der allmälige Umschwung zur Besserung.

Ob von einer gonorrhoisehen Stomatitis, ännlich wie vom Urethraltripper, metastatische Erkrankonzen ausgehen können, ist gegenwartig nicht zu disentiren wegen der verliegenden spanichen Ertahrungen. Da — bei Sänglingen — in allen bis jetzt heebachteten Fallen in kurzer Zeit die Bes itigung des Krankneitsprocesses gelang, sind solche Metastasen wenng wahrscheinlich. Auch die geringe begleitende Lymphadenitis churakterisert diesen begenden Infect als einen begleit. — Soor verschlechtert natürlich die Vorhersage.

Diagnostisch verwerthbare Momente werden bestehende Genitalblennorrhoe der Mutter, sowie coincidirende Conjunctivitis blennorrhagien, bei Erwachsenen die Anamnese (Coitus per os) abgeben. Erst das bacteriologische Verfahren siehert natürlich die Diagnose. Während des Floritionsstadiums pflegt das eiterige (schleimig-eiterige) Secret die Gonococcen in reichlicher Menge auszuscheiden. Die sonst zahlreich vorhandenen Mikroorganismen der Mundhohle geben zu diagnostischen Zweifeln kaum Veranlassung.

Verwechslung mit Soor ist leicht auszuschließen. Luetische Veränderungen in der Mundhöhle in den ersten Lebenstagen sind nicht

häufig. Im Falle des Vorkommens wird ihre Diagnose durch anderweitige syphilitische Symptome erleichtert. Besonders beim Erwachsenen werden aber die ähnlichen Stomatitisformen anderer Actiologie sorgfältig zu erwägen sein.

In prophylaktischer Beziehung wird man im Falle feststehender Gonorrhoe der Mutter an Austupfungen mit desinficirenden Lösungen denken können. Die bereits vorhandene Augenblennorrhoe ist sorgfältig zu behandeln, um eine Weiterverbreitung durch die Thränenwege hintanzuhalten.

Was die Therapie der Mundblennorrhoe selbst anbelangt, so ist aus der gynäkologischen Klinik zu Bonn 2°/, ige Lösung von Argentum nitricum sehr empfohlen worden. Abortivbehandlung mit noch starkeren Lapislosungen werden widerrathen, weil sonst die Reaction zu stark ausfällt. In dem Cutler'schem Falle wurde die Patientin mit einer Lösung von Glycerin und mit Bismuthum subnitricum behandelt. Leyden berichtet günstige Erfolge von fortgesetzten Abtupfungen mit schwachen Sublimatlösungen (1:7000).

Literatur.

Conduit W. Cuttler, New York Med, Journ. 10, Nov. 1888.

Dohrn, Münchener medicinische Wochenschrift, 1891, Nr. 25. – Archiv für Gynakologie XL Band.

J. Kast, Innug -Dissert, Bonn 1894.

Lang. Der venerische Katarrh. 1893,

Leyden (Breslau), Centralblatt für Gynakologie, 1894, Nr. 28.

O. Menned, Annal, de derm, et de sypini, 25. September 1889.

Neumann, Lehrbuch der venerisehen Krankneiten. Wien 1868.

Rosanska, Deutsche mediemische Wochenschrift, 1891, Nr. 16. – Zeitschrift für Geburtshilfe und Gynakologie 1891, Bd. XXII. – New York Med. Rec. 4, Feb. 1893.

26. Syphilisansteckung in der Mundhöhle.

(Von Prof. Dr Mraček, Wien.)

Schon lange bevor und eine genaue Kenntnis über die Lues hatte wusste man von einer directen Uebertragung eines Giftstoffes und den dadurch entstandenen Gesehwuren an den Lappen und in der Mandhohle. Die Diehter aus der Zeit des Sittenverlades im alten Rom, so Horaz, Juvenul. Martial u. A. schildern die Unsitte des laseiven Kussens, das irrimare, das fellare und noch viele andere unheimliche Missbräuche, welche zur Verbreitung so eher Geschwure Veranlassung gegeben haben. Die Schriftsteller vom Ende des XV. Jurrhunderts beschreiben deutlich die Erkrankungen der Mundhohle in Folge von Syphilis; doch sind es meistens seeundare und termäre Processe, von denen sie zu berichten wiesen- Erst Johanness Fernelius Ambrianus erwähnt der Ansteckung beim Saugen. Douth ner drucken sich uter die Infection ex en Carolus Mussitanus (1635), Petrus Sartorius (1658) und Leonardus Botallus (1563) aus. Letzterer erwähnt eines barten Geschwures der unteren Mundippe und licht berver, dass solche

durch Trinkgeschirze, sowohl als auch durch Kussen, Lecken und Zungenwechseln entstehen. Die sachgemässen Schilderungen der Schriftsteller aus dem AVI, und XVII. Jahrhundert finden bei denen des XVIII. Jahrhunderts keine besondere Beachtung, und es blieb sogar erst der neuen Aera der Syphilispathelogie vorbehalten. neuerdings die Verhaltnisse der primären Infection in der Mundhohle und deren consecutive Erscheinungen testanstellen und sie von den secundaren Erscheinungen, welche nach Einbruch der Syphilis an anderen Kürperstellen entstehen, auseinander zu halten. Ohne den einzelnen Beobachtungen ülterer und neuerer Schriftsteller Abbruch zu thun, kann man hier mit Recht den Wiener Syphilidologen das Hauptverdienst zasprechen. Hermann Zeissel (Lehrbuch der Syphilis) und noch mehr Sigmund in seinem Aufsatze über Die Zunahme der syghilitischen Erkrankungen der Mundschleunhaut« (Wiener medicinische Wochenschrift, 1866) gaben den Impuls dazu. Moriz Kohn (Kaposi) schrieb 1866 über die Syphilis der Mund-, Nasen-, Rachen- und Kelakonfhohle eine Monographie, welche die Grundlage der neueren Beobachtungen in dieser Frage bildete. Seither sind zahllose Einzelbeebachtungen und ganze Zusammenstellungen von Krankheitsfällen veröffentlicht worden, welche alle ihre Berechtigunz haben, zumal sie die Laien in dieser heiklen Frage unterrichten und die Aerzte auf die besonderen Umstände, unter welchen die Syphilis in der Mundhohle entstehen kann. aufmerksam machen.

Es ist nicht im Rahmen dieser kurzen Abhandlung gelegen, auf viele Literaturangaben einzugehen; wir führen blos die zahlreichen Zusammenstellungen von Boeck (Christiania: Archiv für Dermatologie und Syphilis 1869, S. 168), Pospelow (Archiv für Dermatologie und Syphilis 1889, S. 235 und 276), Brosch (Archiv für Dermatologie und Syphilis 1889, S. 497) an, Ausser diesen ausführliche Literaturangaben enthaltenden Schriften haben noch bemerkenswerthere Arbeiten veröffentlicht: Nivets (De la fréquence rélative de differences variétés de chancres syphilitiques extragéniteaux), Neumann (Wiener klinische Wochenschrift 1890), Petersen (Vierteljahrsschrift für Dermatologie und Syphilis 1887), Lancereaux, Dunkan, Bulkley, Pellizzari, Tschistiakow, wir und Andere.

Es ist allgemein bekannt, dass die Syphilis in allen Ländern am häutigsten durch die Berührung der Genitalien beim Coitus übertragen wird, aber ein grosser Theil der Syphilitischen verdankt die Acquisition dieser Seuche dem reinen Zufall und nicht dem reigenen Verschuldens. Wie zahlreich diese so erworbene Syphilis ist, beweisen nachfolgende Daten: Aus den verschiedenen Arbeiten nach den Berechnungen von Mauriac, Pospelow und meinen eigenen geht hervor, dass die extragentale Infection zumeist zwischen 5-8% der Gesammtinfection schwankt: davon ist die Mundhöhle mit dem weitaus grössten Procentsatz betheiligt. Nivets hat den Satz ausgesprochen, dass die meisten extragenitalensterosen am Kopfe sitzen, denen dann jene am Rumpfe und an den mitaten folgen. Es wären in absteigender Reihe nach diesem Autor die Lippen, Atter, Zunge, Brust, Finger, Kum, Tonsillen, Augenlid, Oberschenkel, Wange, Nase, Hals, Zahntleisch,

Hand, Ohr. Gaumen, Gesäss, Gesicht im Allgemeinen. Schlafe. Stirn. Eilbogen, Schulter, Sternoclaviculargelenk, Vorderarm, Schlund, Knöcheln. Schlüsselbein. Neumann hat von 1613 in der Literatur angeführten extragenitalen Sklerosen nachfolgende Häutigkeitsserie angeführt: Lippen 111, Tonsilien 92. Zunge 15, Gaumen 12, Zahnfleisch 2: die übrigen fallen auf andere Körperregionen. Procentualisch drückt sich diese Angabe folgendermassen aus: Lippen 6:8%, Zunge 9:9%, Zahnfleisch 0:1%, Gaumen 0:7%, Tonsillen 5:7%, Tschistiakow rechnet von 100 Fällen extragenitaler Sklerosen 45 auf die Lippen. 3 im Rachen. 3 an der Zunge, 24 in der Mundhölde selbst. Bulkley hat in 2000 Fällen von Syphilis 111 extragenitale Sklerosen gezählt, was beiläufig 5% ausmacht. Er faud, was die Infection anbelangt, dieselbe 49mal auf der Lippe. 15mal au den Tonsillen, 5mal auf der Zunge, procentualisch ausgedrückt: eirea 2:5%, auf der Lippe, eirea 0:7%, an den Tonsillen, 0:25%, auf der Zunge.

Wollen wir uns nun zum klinischen Bilde des syphilitischen Initialaffectes an den Schleimhäuten des Mundes wenden. Wie schon aus den angeführten statistischen Daten hervorgeht, sind die Lippen am häufigsten der Angriffspunkt der Syphilis. Ob mehr die Oberlippe oder die Unterlippe, ob mehr die rechte oder die linke Seite befallen erscheint, ist schliesslich für den Verlauf sowohl des Initialaffectes als auch der Consecutiverscheinungen gleichgiltig. Je nach der Sorgfalt, mit welcher ein Kranker sich pflegt und beobachtet, kommen uns die Lippenaffectionen früher, meistens aber leider erst spät zur Beobachtung. Aengstliche Kranke, welche in Kenntniss von der Uebertragbarkeit der Syphilis gesetzt sind, pflegen die Aerzte nicht selten mit Abschürfungen nach Cigaretten, mit Herpes labialis und sonstigen indifferenten Veränderungen zu consultiren. Aus diesen Erscheinungen kann man begreiflicherweise die Diagnose nicht stellen und nur dann den Verdacht auf eine mogliche Syphilisübertragung schöpfen, wenn erwiesenermassen die wunden Stellen mit einem syphilitischen Individuum in Contact gekommen sind. Solche Kranke mussen vertrostet werden auf die Ergebnisse des weiteren Verlaufes und der Beobachtung. Schon Ende der zweiten, gewiss aber in der dritten und vierten Woche entwickeln sich mehr charakteristische Zeichen für die Sklerose, als: abgerundete Form des Geschwüres, speckiger Beleg des Grundes, gerotheter Saum und allmälige Zunahme der Intiltration der Basis, so dass man die Sklerose durchtasten kann. Diese Fälle sind wohl selten: zumeist kommen die Kranken in unsere Behandlung erst dann, wenn die Erscheinungen weit vorgeschritten sind; zumal sie dem schmerzlos verlautenden Initialaffecte und der consecutiven Drüsenschwellung aus Unkenntniss so lange keine Bedeutung beilegen, bis Exantheme und

andere secundäre Erscheinungen sie veranlassen, den Arzt um Rath zu fragen. Die Sklerose kann an den Lippen bei solchen Kranken eine bedeutende Grösse erreichen. Boeck herichtet von einem Falle, bei dem die Sklerose 1 Zoll im Durchmesser hatte und von einer starken Anschwellung der Lippe begleitet war, so dass der Kranke vollkommen einem Wilden glich, der durch Kunst die Unterlippe nach aussen wendet. Wenn die Kranken gar schonend die Ablösung der sich bildenden Borke vermeiden, so präsentirt sich uns das Geschwür mit hoch angetrockneter, braunlicher Borke von Nussschalendicke und darüber. Nach Ablosung solcher Borken ist der Grund zum Theil speckig belegt. zum Theil mit Hämorrhagien durchsetzt und der Zerfall kann mehrere Millimeter tief gegriffen haben. Die Umgebung solcher Sklerosen ist meist ödematös geschwellt und die befallene Lippe dadurch wulstig, unförmlich verunstaltet. Die ad angulum oris vorkommenden Sklerosen sind dadurch vor den übrigen ausgezeichnet, dass sie durch beständige Zerning beim Sprechen. Kauen etc. tiefere Einrisse bekamen und dadurch grössere Ulcerationen und in der Folge grössere Missstaltungen verursachen. Dieselben sind auch schmerzhafter als die übrigen an den Lippen sitzenden Sklerosen, welch letztere durch ihren indolenten Charakter vor allen übrigen sich geradezu auszeichnen. Allen Sklerosen ist es naturgemäss gemein, dass sie von Schwellungen der nächsten Lymphdrüsengruppe begleitet sind. Bei den Lippensklerosen finden wir Drüsenschwellungen unter dem Unterkiefer von Nuss- bis Taubeneigrösse, je nach der Dauer der Sklerose und dem eventuellen Zerfall derselben. Bekanntlich sind einzelne Individuen, namentlich scrophulöse, zu grösseren Lymphadenitiden geneigt als andere bis dahin gesunde Kranke. Solche Falle mögen es sein, bei denen es sogar zur Abscedirung der Submaxillardrüsen kommen kann, wie Pospelow berichtet. Ausser der charakteristischen Skleradenitis der Submaxillardrüsen, welche die Lippensklerose begleitet. hatten wir mehrfach Gelegenheit, Fälle zu beobachten, in denen ein Strang von Lymphgefässschwellung unweit des Lippenwinkels beginnend über die Kante des Unterkiefers zu den geschwollenen Lymphdrüsen sich verfolgen liess. In der oben angeführten bedeutenden Anschwellung und Missstaltung der Lippe und in der soeben erwähnten Induration der Lymphgefässstränge finden wir die Analoga des sogenannten Oedema indurativum und der Lymphangioitis bei den an den Genitalien vorkommenden Sklerosen.

Wo eine milde schonende Behandlung durchgeführt wird, wo namentlich Zerrungen und Quetschungen vermieden werden, gestaltet sich der Verlauf der Lippensklerose ganz gelinde. Die Ulcerationen greifen durch die Schleimhaut durch und hinterlassen leicht deprimirte Narben, welche nach gut durchgemachter Allgemeinbehandlung in 3—6 Monaten kaum mehr sichtbar sind. Haben die Individuen aber unzweckmässige Mittel, namentlich Aetzmittel (zu wiederholtenmalen sahen wir den Blaustein, den Lapisstift gebraucht), angewendet oder durch mechanische Quetschungen die Sklerose zum Zerfall, ja zur Gangrän gebracht, dann sind grössere Defecte an den Lippen und narbige Destructionen unvermeidlich.

Wenn es irgendwo noththut rasch Hilfe zu bringen, so ist es gewiss bei den Lippensklerosen im höchsten Masse angezeigt. Abgesehen von der beständigen Gefahr der weiteren Uebertragung der Syphilis auf andere Individuen ist der Umstand wohl zu berücksichtigen. dass die drohende Missstaltung an der Lippe wenigstens für die Kranken ein Kainszeichen für das ganze Leben ist, wenn sie schon in späteren Jahren die Natur des Leidens nicht mehr direct verräth. Es empfehlen sich anfangs Verhütung von Bewegung, häufiges Abtupfen mit desinficirenden Flüssigkeiten (Sublimat, Carbol, Thymol), Belegen solcher Stellen mit Schnitten von schwedischem Filtrirpapier, welches die Kranken mit einer der genannten Flüssigkeiten getränkt haben. Ist die Sklerose so weit trocken und zeigt sich bereits eine reinere Granulation, dann ist das Belegen mit grauem Pflaster, namentlich in den jetzt gebräuchlichen Formen zweckmässig (amerikanisches graues Pflaster, emplastrum hydrargyri, empl. saponatum aa. partes aequales supra linteo tenui extensum). Wenn wir auch sonst keine Anhanger der vorzeitigen Allgemeintherapie der Syphilis sind, so bekennen wir doch gerne, dass wir bei rapid zerfallenden Lippensklerosen, bedeutenden begleitenden Drüsenanschwellungen und den haufig frühzeitig auftretenden Cephalalgien ötter, ohne erst den Ausbruch des secundaren Exanthems abzuwarten, zu Einreibungen unsere Zutlucht nehmen. Wir können erfahrungsgemäss bestätigen, dass diese vorzeitige Allgemeintherapie die locale Behandlung wesentlich unterstützt hat.

Der Häufigkeit nach reihen sich die Initialaffecte an den Tonsillen an. Dieselben sind wohl erst eine Entdeckung der neueren Zeit zu nennen; denn selbst die umfassenden und gründlichen Arbeiten der Wiener Schule, wie sie eingangs citirt worden sind, erwähnen keine primären Erkrankungen an den Tonsillen. Verfolgt man die Literatur seit dieser Zeit bis auf die heutigen Tage, so werden die Publicationen über die Infection an den Tonsillen immer zahlreicher, und es erscheint nicht ungerechtfertigt, wenn Schiraje w. Taylor, Boeck die früher so häufig angenommene Syphilis d'emblé auf eine häufige Infection durch die Tonsillen zurückführen. Wenn ein Arzt auf den ersten Blick eine solche Affection als Syphilis nicht diagnostieirt, darf es nicht als ein grober Fehler angesehen werden, weil die syphilitischen Affectionen der Tonsillen wirklich mit Diphtherie, Croup und Angina verwechselt werden

können. Dazu kommt noch, dass die grösste Zahl solcher Individuen in die Gruppe der »Syphilis insontium« gehört (kleine Kinder, jugendliche Individuen, welche in den Familien oder in ihrer nächsten Umgebung das Uebel acquirirt haben, betrifft). Wir haben übereinstimmend mit anderen Autoren, welche über Tonsillarinfectionen berichten, die Erfahrung gemacht, dass die Kranken selbst stets anfangs an eine gewöhnliche katarrhalische oder andere Halsentzündung gedacht haben, dass sie vielfach von Aerzten entsprechend behandelt worden sind und dass die Ueberraschung eine grosse war, wenn wir uns gezwungen sahen, die Erkrankung für eine syphilitische zu erklären. Gerade die Initialerkrankungen an den Tonsillen bieten noch weniger Charakteristica als die an anderen Stellen sitzenden, und den Stempel der syphilitischen Erkrankung prägen ihnen meistens erst die begleitenden Erscheinungen auf. Die Tonsillen mit ihrer Kryptenbildung, vielfachen Erosionen und Excoriationen ausgesetzt, sind in der ersten Zeit nicht der Ort, wo man mit Sicherheit die Natur des Leidens diagnosticiren kann. Erst wenn vier bis sechs Wochen, sogar zwei bis drei Monate vergangen sind, bildet sich ein charakteristisches Geschwür mit abgerundeten Råndern und einer speckig glänzenden, graulichen Obertläche aus; die Tonsille ist bedeutend vergrössert, hart anzufühlen und das speckig belegte Geschwür, welches meist unilateral, mitunter aber auch bilateral sitzt, bietet die Charakteristica des syphilitischen. Es mangelt allerdings auch nicht an solchen Pällen, welche mit acuteren Erscheinungen einsetzen. Es kommen dann bedeutende Schwellungen der Tonsillen und des Velum palatinum vor. Die Infiltration der Tonsillen erreicht eine bedeutende Härte und an irgend einer Stelle, meistens in der Mitte sitzt ein spaltförmiges, oft phagedänisches Geschwür. Wir haben übereinstimmend mit Pospelow constatiren können, dass ein vertieftes Geschwür, von einem ringförmigen Infiltrationswall umgeben, den Initialaffect dargestellt hat, ein Zustand, wie wir uns ihn als eine weitere Umwandlung des früher erwähnten acuten Stadiums vorstellen können, wobei die acut entzündlichen Erscheinungen im Isthmus faucium bereits zurückgegangen sind. Fast ausnahmslos klagen die Patienten über mehr oder weniger ffihlbare Schmerzhaftigkeit beim Schlucken. Diese erreicht nur bei höheren Graden der Schwellung der Tonsillen und daraus resultirender bedeutender Verengerung des Isthmus solche Höhe, dass die Kranken nach weicheren Bissen suchen und flüssige oder breitge Nahrung einer consistenten vorziehen. Es ist nämlich gar nicht so selten, dass die Infiltration der Tonsillen so bedeutend ist, dass die Arcus nach vorne und rückwärts verdrängt werden und die Uvula fast an die vergrösserte Tonsille ansteht. Der Grad der Empfindlichkeit beim Schluckacte wird noch erholt, wenn einer der Arcus mit an der syphilitischen Infiltration

participirt. Doch sind diese letzterwähnten Erscheinungen seltener und die mittleren Grade der Schwellung und der damit verbundenen erträglichen Beschwerden beim Schluckaete sind die Regel, so zwar, dass die Patienten diese Beschwerden nicht besonders beachten und erst dann ärztliche Hilfe suchen, wenn Drüsenschwellungen und Exantheme entstanden sind.

Was die constanten Drüsenschwellungen bei der Tonsillarsklerose anbelangt, so muss man deren Auftreten am Kieferwinkel als das erste charakteristische Symptom, welches die Natur des Leidens aufdeckt oder zum mindesten bestätigt, hinstellen. Dieser Drüsenschwellung folgt jene nach vorne unter dem Unterkiefer, nach rückwärts vor und hinter dem Ohre (Epimastoidealdrüsen) und nach abwärts längs des Sternocleidomastoideus (die oberen und mittleren Cervicaldrüsen). In der Regel ist die Erkrankung auf eine Tonsille beschränkt, seltener erkranken beide Tonsillen zugleich. Dieser Umstand und die erwähnte bedeutendere regionäre Drüsenanschwellung charakterisiren in erster Linie den Initialaffect un den Tonsillen. Die seeundären Papeln, welche mitunter recht vehement am Isthmus auftreten und den Initialaffect unter Umständen vortäuschen könnten, sind dadurch charakterisirt, dass sie von keiner so bedeutenden Drüsensklerose gefolgt sind und nebst anderen am Körper nachweisbaren Secundärsymptomen auftreten.

Was die Behandlung bei dieser Localisation anbelangt, so sind der Gebrauch von Gurgelwässern, zeitweiliges Touchiren mit Nitras argenti die einzigen localen Behelfe. Die Allgemeintherapie folgt ohnehin bald nach, zumal die Kranken in meistens vorgeschrittenen Stadien der Syphiliserkrankung, bereits mit secundären Erscheinungen behaftet, zum Arzte kommen.

Wie leicht selbst intelligente Kranke diese Art der Infection übersehen, erhellt aus nachfolgendem Beispiele.

Patient N. N., Ingemeur, 42 Jahre alt, verheiratet und Vuter von zwei gesunden, sehon sehoh flichtigen Kindern, lasst eines Tages den Arzt wegen bedeutender Intercostalneuralgie holen. Dieser entdeckt bei der Inspection nur zufählig einen ihm verdachtigen Hautausschlag, und da er der Familie gegenüber sich scheute, die Diagnose auf Syphilis zu stellen, umsomehr, als die tienitaften von jedweder verdücht, zen Erkrankung frei waren, zug er uns zu Rathe. Bei dieser Gelegenheit erführen wir, dass der Patient wichtere Schlingbeschwerden seit mindestens drei Monaten verspart habe. dass er in den letzten Wochen an Kopfschmerz und bedeutender Mattigkeit lei le, wozh sich noch in den letzten Tagen die erwähnte Intercostalneuralgie hinzugesellte. Diese Erschemungen wurden früher ärztlicherseits als sneumsthenisches Symptome hingestellt, und nur die vehementen naentlichen Schmerzen haben den Kranken veranlasst, den erwähnten Collegen behufs momentaner Hilfe zu Rathe zu ziehen. Objectiv konnten wir, da an den Genitalien nicats zu finden war, der Aussehlag aber als ein typisches maculos s Syphilid haugestellt werden musste, bei langerem Suchen nach einem Initiviaficate constatiron, dass die linksseitigen Halsdrusen in aufsteigender Richtung tamer grosser wurden, dass die Drasen unter dem Kieferwinkel und hinter dem Ohre

derseiben Seite mehrfach gesel.wellt und indurirt waren; und endlich liess sich bei der Racheninspection an der vergrösserten, gerotheten, linksseitigen Tonsille ein scharf umrandetes, speckiges Geschwur von Bohnengrösse constatiren. Woher diese Infection stammte, wusste uns der sonst intelligente Kranke nicht zu sagen, da er sich dessen nicht bewusst war, mit einem syphilitischen Individuum in Berührung gekommen zu sein. Die eingeleitete antiluctische Therapie hat dann bald die syphilitischen Erscheinungen wesentlich gebessert.

Die syphilitische Initialerkrankung an der Zunge kommt weniger häufig als die erwähnten Lippen- und Tonsillarerkrankungen vor. doch bietet sie manches Interessante, da sie von Lasen oft übersehen wird oder, wenn schon weiter vorgeschritten, fälschlich als Krebs der Zunge etc. gedeutet wird. Wir hatten Gelegenheit, bei ängstlichen Kranken, wohl auch bei solchen, deren Gewissen nicht ganz rein war, oft nur Schrunden und epitheliale Abschürfungen zu beobachten, welche zwar keine Charakteristica dargeboten haben, aber uns denn doch durch die Anamnese auf die Vermuthung, dass es sich um Syphilis handeln könnte, führten. Wie bei allen Sklerosen muss auch bei diesen eine gewisse Zeit von drei bis fünf Wochen verstreichen. bevor man mit einiger Sicherheit die Diagnose auf Syphilis stellen kann. Es ist wieder die zumeist entstehende Induration an Stelle der Emimpfung des syphilitischen Giftes, die bekannte oberflächliche Nekrose und seichte Geschwürsbildung mit zum Theil speckigem, zum Theil hämorrhagischem Grunde, welches die syphilitische Sklerose von anderen Zungengeschwüren unterscheidet. Ganz besonders wichtig aber für die Stellung der Diagnose ist wieder das Auftreten von begleitenden Drüsenschwellungen, welche sich submental, submaxillar in der gewohnten Zeit, zumeist drei bis vier Wochen nach der Infection, entwickeln. Dadurch. dass die Sklerosen entweder am Rande sitzen und somit von den Zahnreihen beständig irritirt werden, oder dass sie, an der Oberfläche der Zunge sitzend, beim Kauen und den vielfachen Bewegungen der Zunge bestandigen Zerrungen ausgesetzt sind, nehmen sie nicht selten die Form von rhagadenartigen, vertieften Geschwüren an, deren Grund mit nekrotischem tiewebe bedeckt ist. Es gibt da aber auch sehr seichte, die papillare und subpapillare Schichte der Zunge betreffende, livide, gegenüber der Umgebung durch ihren Glanz und die erwähnte dünklere Verfärbung abgegrenzte Sklerosen, welche man als Erosio sclerotica ganz treffend bezeichnen könnte. Ein solcher Initialaffect, namentlich, wenn er von nur mässigen Drusenschwellungen begleitet ist, pflegt selbst erfahrenen Aerzten bei der Diagnose Schwierigkeiten zu bereiten. An nachfolgendem Beispiele wollen wir das tiesagte beleuchten:

Fraulein B., 17 Jahre alt. Zogling einer Musik- und Theaterschule, erkrankte an heftigen, wie Patientin sich theatralisch auszudrucken pflexte, »wahnsmingen« Koptschuerzen Der Arzt, welcher zu Rathe gezogen wurde, hielt die Koptschuerzen

für Migrane, verabreichte die verschiedensten Mittel und benehtete die Roscola, welche sich unter den Spitzen des Hemdes Lemerkbut unschte, nicht, Ein Freund der Familie bat uns, die junge Dame zu besiehen. Als wir gehört hatten, dass die angewandten Mittel absolut nicht zum Ziele führten, dass namentlich die Kepfschmerzen in den Morgenstunden vehementer seien, dass die Dame an der Schonheit flites Teints, wie sie beriehtete, durch zunehmende Blüsse vieles einzeleisst habe, suhen wir uns genothigt, an eine syphilitische Austeckung zu denken. Die angstliehe Mutter und die kokette Tochter liessen kaum eine Untersuchung der Genitalien der Kranken zu. Doch musste sowohl das Hoschen als auch dus Hemilchen geluftet werden, und siehe da — eine typische Roseals syphilities bedeckte den Korper. Da lie Genitalien und die Ingumaldrusen keine Veranderung darboten, welche man auf den Ingressus der Syphilis in dieser Sphäre beziehen kounte, untersuchten wir die Halsdrusen und die Mundhöhle. Erstere waren typisch erkrankt, namenthelt die Submexillardrusen waren bei dem sonst uppigen, wohlgemibrten, nicht serophulosen Individuum auftailend vergrossert. Rachen massig gerothet. Tonsillen frei, Lippen, Wangenschleimhaut minet. An der leicht vorgestreckten Zunge aber, etwaeinen halben Millimeter vom Rande, 2 em von der Spitze entiernt, betand sich eine glänzende härtliche Stelle mit belehter eentraler Depression, von lividrother Farbe, von der Grosse etwa einer kleinen länglichen Bohne. Leber die Provenienz dieser befragt, gab die junge Dame an, von einem heissblutigen Manne, dem sie beim Kusse ihre-Zunge willig entgegenstreckte, daselbst gebissen worden zu sein. Weiteres konnten wir über diesen Spiessgesellen, der inzwischen allgereist war, nichts erfahren. Die eingeleitete Emreibungs ur unter den bekannten Cautelen befreite die Kranke bald von threm intensiven Kopfweh, und auch die sonstigen Erschemungen sehwanden allmang.

Die übrigen Schleimhautpartien der Mundhohle sind viel weniger als die genannten einer syphilitischen Ansteckung ausgesetzt: doch gibt es auch da besondere Umstände, welche die Einimpfung des syphilitischen Contagiums bewerkstelligen. Petersen, Girode. Dulles, Pospelow u. A. berichten von Sklerosen, welche am Zahnfleisch entstanden waren, solchen, welche an den Areus und im Rachen sich bildeten (Neumann, Ebermann), und endlich auch solchen, welche am Gaumen selbst ihren Sitz hatten. Die betreffenden Literaturangaben über diese syphilitischen Initialeffecte bieten nur insoferne Interessantes, als es sich um seltenere Arten der Uebertragung handelt, worauf wir im Nachfolgenden noch zurückkommen werden.

Ins leider bis nun noch nient isolirt dargestellte Contegium der Syphilis bedarf zur wirksamen Gebertragung gewisser Bellingungen, welche darin bestehen, duss ent weder winde Stellen bereits vorhaulen sind, auf welche das Gitt übertragen wird, oder dass im Momente der Lebertragung kleine Wunden entstehen, welche die Ein impfung des Contagiums ermöglichen. Es ist wohl nicht von der Hand zu weben dass das Contagiums ermöglichen. Es ist wohl nicht von der Hand zu weben dass das Contagium, wenn es mit einem Seerete auf eine Schleimaut übertragen wird und daselbst iang de Zeit liegen bleibt, vielleicht doch im Stande ist, die Seilleimaunt derart zu irritiren, dass auch die Emmapfang ermöglicht wird. Dies ist wohl unter Imstanten für das Eippenroth möglich. Bezüglich der Infecton un den Tensillen haben einzelne Autoren (Pospeelow und Desnos) den Schlingaet beschuldigt und nehmen an, dass bei demseinen das Contagium, welches unt Speise und Trank vermissint bem Schlingaete langere Zeit durch den Isthmus passirt, daselbst in die Krypten der Tensille eine zwangt worde und auch in denselben verweilen konne.

bis eine Einimpfung eintrete. Sonst beobachtet man, dass die Wunden, welche bei unreinen Rauchern an den Lippen haufig vorkommen, die Herpetes, welene die Lippenroth befallen, die häufigen katarrhaltschen Anginen mit Lockerung und Wundwerden an verschiedenen Stellen der Schleinhaut der Arcus und der Tonsillen, und viele andere Momente die Disposition zur Aufnahme des Syphiliscontagums sehaffen Was die Virulenz des Contagiums anbelangt, so sind wohl die Seerete der Wunden aus der primären und secundären Periode bei acquirirter Syphilis sowohl als auch die Wunden von hereditär Syphilitischen die gefährlichsten, respective die Impfung mit dem Secrete von solchen gelingt fast stets mit positivem Resultate. Die Wunden tertiar Syphilitischer liefern erfahrungsgemäss kaum ein haftbares Contagium. Das Blut, sofern man auf die Versuche von Walter, Pellizzari und vom unbekannten pfälzischen Arzte bauen darf, ist in der secundären Periode went contaguahiltig. Wie lange ein syphilitisches Individuum für seine Umgebung gefährlich bleiben kann, erhellt aus dem Falle, welchen Kohn anführt. Ein Mann, welcher vor neun Jahren Syphilis acquirirt und nur noch einen schuppenden Ausschlag an den Handtellern hatte, infierte seine Braut durch Biss an der Unterlippe, Bezüglich der Concentration des impffahigen Contagiums sind wehl die Fachmanner einig, dass eine Verdunnung die Impifiihigkeit absehwächt. Bei Verdünnung desselben mit 500 Theilen Wasser bletht, wie Pospelow angilet, die Impfung erfolglos. Die normalen Secrete Syphilitischer, als. Sperma, Milch, Speichel etc., lietern kein Virus.

Bevor wir jedoch auf die einzelnen bekannten Möglichkeiten der Syphilisübertragung in der Mundhöhle speciell eingehen, müssen wir feststellen, dass die Uebertragung sowohl unmittelbar von Wunden eines Syphilitikers auf die verletzte Schleimhaut des bis dahin gesunden Individuums stattfinden kann, als auch, dass mittelbar durch Geräthschaften, welche vom Munde des Syphilitikers in jenen des nicht syphilitischen Individuums wandern, die Lebertragung vermittelt werden kann. Sofern man ans der Literatur und unseren Erfahrungen einen Schluss auf die Art und Weise der Ansteckung ziehen darf, sind wohl die meisten Fälle durch eine directe Uebertragung angesteckt worden. Nicht selten ereignet sich der merkwürdige Fall, dass Patienten, welche ein böses Gewissen haben, alle erdenklichen Geschichten erdichten. um nur dem Arzt plausibel zu machen, dass sie sich unschuldigerweise mittelbar durch irgend einen Gegenstand ihre Affection geholt haben Es ist wohl die mittelbare Uebertragung nicht in Abrede zu stellen; doch hat Boeck Recht, wenn er behauptet, dass das syphilitische Contagium. welches an Instrumenten oder sonstigen Utensilien haften geblieben ist und daselbst eintrocknet, nicht lange überimpfbar bleibt. Die Zukunft wird es lehren, wie sich die biologischen Verhältnisse des Contagiums verhalten; die bisherigen Schlüsse, welche wir uns aus den Resultaten über die Syphilisinfectionsversuche etc. erlauben, lauten dahin, dass das Syphiliscontagium ein sehr hinfälliges sein dürfte.

Was die unmittelbare Uebertragung der Syphilis in der Mundhöhle anbelangt, so muss denn doch eine innigere Berührung stattgefunden haben, wenn die Impfung gelingen soll, ausgenommen jene Fälle, wo, wie wir oben angedeutet haben, offene Stellen zur Aufnahme des Contagiums die Individuen pradisponiren. Wir hören von jenen Kranken, welche sich zu einer Beichte herbeilassen, dass die Küsse mit grösserer Vehemenz stattgefunden haben, dass nicht blos Berührung der Lippen geübt, sondern vielmehr die Zunge zum wechselseitigen Spiele verwendet wurde, dass an den Lippen und der Zunge gesaugt wurde und selbst, dass im Momente der Ekstase durch die Zähne die Partien gequetscht wurden. Es ist nicht nur die Berührung des Mundes allein. es sind vielmehr nicht selten wechselseitige Berührungen des Mundes mit den Genitalien seit undenklichen Zeiten, wie wir eingangs erwähnt baben, gebräuchlich. Die perverse Befriedigung des Geschlechtstriebes wird zur Erhöhung des Genusses und zu mannigsaltigen Reizungen der Genitalien unter beiden Geschlechtern ausgeführt. Dirnen geben sich zur Belustigung und Aneiferung ihrer Besucher untereinander zu ahnlichen Verirrungen her. Frauen und Mädchen, welche der lesbischen Liebe ergeben sind, lassen sich zu den unglaublichsten Missbräuchen verleiten. Da einerseits die Mundhöhle der Männer, in Folge des Rauchens und Trinkens, häufig den Recidiven der Syphilis unterliegt, andererseits die Genitalien der Weiber oft nur den einzigen Punkt, wo eine Recidive vorzufinden ist, bilden, und auch erfahrungsgemäss durch lange Zeit von solchen Recidiven befallen werden, ist die Gelegenheit zur gegenseitigen Ansteckung und Verbreitung der Syphilis vielfach gegeben.

Die mittelbaren Lebertragungen sind wohl zumeist Unglücksfälle, welche nicht nur einzelne Individuen, sondern mehrere Familienmitglieder oder ganze Colonien von beisammen wohnenden Arbeitern treffen. Diese Art der Syphilis kann man wohl die Syphilis insontium xar' eçoyáy nennen, und wenn man schon, wie Neumann richtig bemerkt, durch Belehrung der Individuen dahin wirken soll, dass die extragenitalen Infectionen hintangehalten werden, so sind es gerade diese Arten der Ansteckung, bei welcher man durch einige Belehrung auf Erfolg rechnen darf. Denn sittliche Verirrungen des Menschengeschlechtes sind historisch nnausrottbar. Dagegen werden durch Belehrung die gewerbliche Syphilisübertragung etc. hintangehalten werden. Am Familientische wird die Mundsyphilis durch Ess- and Trinkgeschirre an unbewasste und unschuldige Augehörige übertragen, wie Wilson und Andere beobachtet haben. Das unleidliche Atzen der hereditär syphilitischen Kinder, wo die Speisen von der Pflegerin vorgekaut werden, der Löffel vom Munde des syphilitischen Kindes wieder in jenen der Pflegerin wandert, sowie die bekannten · Lutscher · oder · Zutzel · haben seit undenklichen Zeiten zur Verbreitung der Syphilis beigetragen (vgl. Loos, Verein der Aerzte in Steiermark, 12. Marz 1894, Ehrmann, Wiener klinische Wochenschrift, 1894, S. 22). Die Speisen und Getränke dürften kaum bei Erwachsenen in Betracht

kommen, dagegen die dabei verwendeten Löffeln. Gabeln, namentlich aber die Gläser. Es ist geradezu zu wundern, dass bei der grossen Anzahl von Syphilitischen, welche unbehindert öffentliche Locale aufsuchen und dort die Gläser benutzen, nicht eine grössere Verbreitung der Syphilis stattfindet. Dies zeugt denn doch von der Hinfälligkeit des Syphiliscontagiums Dagegen muss man sich gegen die namentlich in unseren Provinzen herrschende Unsitte des »Zutrinkens« verwehren, wobei der neu Eintretende von seinen im Wirthshause befindlichen Genossen mit ihren Gläsern bewirthet wird, und wehe, wenn er den ihm gebotenen Zutrunk ablehnt; denn dies gilt als eine directe Beleidigung. Es ist uns noch aus unserer Jugend erinnerlich und jetzt vielfach bekannt, dass diese Unsitte die Syphilisübertragung vermittelt hat, und es gibt Gegendenwo sich bereits heimliche Stimmen gegen das Zutrinken bemerkbar machen, und wir konnten sehen, dass das Glas kaum angesetzt wurde. Die erfreuliche Folge der Volksbelehrung haben wir durch Schullehrer verbreiten sehen und können das Bedauern nicht unterdrücken, dass solche Belehrungen nicht zur allgemeinen Schulhveiene erhoben wurden, So wie die Trinkgläser, so sind unter Umständen die Pfeife, welche ein Kamerad dem anderen zum Weiterrauchen gibt. Stummel von aufgeklaubten Zigarren als Träger des Syphiliscontagiums bekannt, Zahnbursten, Zahnstocher, und viele andere Zufälligkeiten konnen die Ansteckung vermitteln. Des Weiteren kennt man Fälle, welche auf die zahnärztliche Behandlung zurückgeführt worden sind. Der Kehlkopfspiegel, der zum Katheterisiren der Tuba Eustachii verwendete Katheter (Lancereaux, Vajda), die Mundspatel und andere in der ärztlichen Praxis nothige Gegenstände werden beschuldigt. Zum Glücke sind viele dieser Falle fraglich und dürften heutzutage bei dem steten Bestreben, jedes Instrument vor dem Gebrauche zu reinigen, kaum mehr vorkommen. Eine weitere Art der Infection sehen wir entstehen beim Tätowiren, wo der syphilitische Tatowirer sowohl die Farbenmasse mit seinem Speichel mischt, als auch die Nadel vor jedem Stiche in seinem Munde beteuchtet Unter die Fälle der gewerblichen Syphilisacquisition sind anzuführen z. B. die Fälle, wo durch einen gemeinschattlichen Zwirnknäuel bei einem Kürschner die Gehilfen Mundsyphilis dadurch übertragen haben, dass sie den Faden von Mund zu Mund gezogen und abgebissen haben. Aehnlich ist der Missbrauch bei den Schubmachern und Tapezierern, Nagel vor der Anwendung in den Mund zu nehmen und die nicht gebrauchten in die gemeinschaftliche Schachtel zurückzuwerfen. Die Clarinetten- und Oboeblaser als gemuthliche Sorte der Musiker haben oft genug ihre Sorglosigkeit luissen müssen, indem sie den Mundansatz des Instrumentes nicht nach ihrem Spiessgesellen gewechselt haben. Wie viel literarische Anstrengung endlich bei den Glasbläsern (Besnier, Syphilis der Glasbläser, Monographie 1885, und Andere) auch verschwendet wurde, die Syphilisansteckung zu verhüten: die Glasbläser benützen trotzdem nach wie vor das Mundstück des Blasrohres einer vom anderen rasch nacheinander, um nicht die Fabrication durch Zeitverlust aufzuhalten. Jahrelang hat man darüber verhandelt, dass die Syphilis durch das Befeuchten mit dem Speichel beim Eindrehen der Zigarren auf die Raucher übertragen werde. Wenn wir auch diese Art der Ansteckung bezweifeln, so begrüssen wir doch mit Freuden die Neuerungen, welche diesen Uebelstand bei der Zigarrenfabrication behoben haben.

Wie viele andere Hunderte von Moglichkeiten es noch gibt, welche die mittelbare Syphilisübertragung bewerkstelligen können, wollen wir den weiteren Publicationen, welche noch immer nicht als überflüssig erklärt werden dürfen, vorbehalten. Das Eine wollen wir nur hervorheben, dass die Syphilis, wie Neumann und Protzek (Breslauer Klinik) darthun, keinen anderen Verlauf nimmt, ob sie genital oder extragenital, ob sie unmittelbar oder mittelbar übertragen wurde. Höchstens kann die Unwissenheit des Kranken oder schlechte Behandlung des Initialaffectes den Verlauf desselben schwer gestalten; für den weiteren Verlauf der Syphilis jedoch bleibt es sich gleich, an welchem Punkte des Körpers die Syphilis eingeimpft wurde. Und zum Schlusse dieses Capitels können wir nicht unerwähnt lassen, dass die Verbreitung der Syphilis vielfach der Unkenntniss der Menschen zuzuschreiben ist und dass es längst an der Zeit wäre, kein Geheimniss mehr mit dieser Volksseuche zu machen und die nöthigen Aufklärungen über die Uebertragsfähigkeit genau so publik zu machen, wie es mit anderen Infectionskrankheiten der Fall ist.

27. Die glatte Atrophie der Zungenwurzel in ihrem Verhältniss zur Syphilis (Atrophia laevis baseos linguae).

Feststellung und Werthschätzung der glatten Atrophie des Zungengrundes als Symptom der Lues hat viel mehr Bedeutung für den Internisten, als für die Syphilidologen, weil die Mehrzahl der Fälle von Syphilis innerer Organe den medicinischen Kliniken zugewiesen werden. Die Syphilidologen legen denn auch auf die glatte Atrophie der Zungenwurzel augenscheinlich wenig Werth. Es ist insbesondere Virchow gewesen, der (in Vorlesungen) den Werth dieses Symptoms für die Diagnose der Spätsyphilis betont hat. Die Ueberzeugung vom Zusammenhange beider ergab sich aus der Häufigkeit des Sectionsbefundes von glatter Atrophie bei Leichen, in denen unzweifelhafte Residuen luetischer Infection sich vorfanden. Durch die Schuler Virchow's ist diese Lehre in weite ärztliche Kreise übergegangen, auch ich habe seinerzeit in den Vorträgen von Klebs (Prag) Demonstrationen in diesem Sinne bei-

gewohnt. In jüngster Zeit haben sich nun insbesondere G. Lewin und U. Seifert um den Gegenstand verdient gemacht.

G. Lewin sucht zumichst aus den Sectionsprotokollen der Berliner pathologischanatomischen Anstalt die Beziehung der glatten Atrophie zur Syphilis und zu anderen
Krankheiten zu ermitteln. Darnach findet sich die glatte Zungenatrophie blos in Fallen
von erworbener constitutioneller. Lues, bei dieser aber in fast der Hälfte aller Beobachtungen. In über zwei Drittel der Fälle mit glatter Atrophie fanden sich zleich
zeitig unzweifelhafte Symptome von Syphilis ausdrücklich verzeichnet. Für die überwiegende Mehrzahl der Fälle scheint hiedurch der ätiologische Zusammenhang der
glatten Atrophie und der Syphilis wahrschembeh gemacht. Die wichtige Frage dagezen,
ob auch noch bestimmte andere Erkrankungen als die Syphilis in einem statistisch
klaren Verhältniss zu dieser glatten Atrophie steht, beautwortet Lewin verneinend.
Ich vernag aber schwere Bedenken gegen die einschlägige Argumentation Lewin's
nicht zu unterdrucken, wenn er als ausschliesslichen positiven atiologischen Factor
für die Entwicklung der glatten Atrophie die Syphilis übrig lasst.

Die Zungenaplasie auf wirklich luetischer Basis gehort jedenfalls zu den Späterscheinungen der Syphilis. Bei Kindern fehlt sie. Sie gehort zu den irreparablen Veranderungen der Lues. Weiber überwiegen auffällig.

Pathologisch-anatomisch wird die Entstehung der luchschen glatten Atrophie der Zungenbasis auf eine interstitielle, beziehungsweise eine guumöse Tonstflitis linguae bezogen. Dass Fruhformen der Syphilis am Zungengrunde, wie solche als Papeln und Plaques wirklich beolachtet sind. Beziehungen zur Atrophie haben, ist meht absolut sieher, trotziem Neumann an Stellen, an denen fruher Plaques und Papeln gesessen haben, später entzündliche Vergänge in den Geweben existirend nachwies. Gummose Gesehwure des Zungengrundes sind bei Odductionen und klinisch genug oft constatirt. Lewi'n nimmt an, dass die interstitielle Entzundung die eigentlich glatte Atrophie, die ülgeros gummöse die narbigen Processe bervorruft.

Mikroskopisch hat die grösste Wiehtigkeit für die glatte Atrophie das Verhalten der Balgdrusen. Es lässt sich nachweisen (d. Lewin), dass bei der Atrophie sowehl die Zahl als die Durchmesser dieser Balgdrüsen verringert sind. Zuweilen bleibt von der ganzen Formation blos ein Haufehen von Leukocyten übrig, das dieht unter einer kleinen Stelle des Epithels liegt. Eine normale Zunge enthält füntmal und mehr adenoides Gewebe, als eine atrophische. Neben erheblicher Atrophie der meisten Bälge Lessen sich aber in gewissen Fällen ausgesprochene (compensatorische?) Hypertrophie anderer Balgdrüsen feststellen! Auch in Fallen, wo makroskopisch die glatte Atrophie aber jeden Zweitel erhaben ist, findet sich mikroskopisch noch eine gewisse Zahl von diesen oder von äquivalenten Gebilden. Zuweiten fehlen allerdings wiederum die Follikel fast vollig, die Zungentonsille wird zu einem Strang adenoiden Gewebes, die normal deutlich ausgepräste, scharf abgegrenzte Faserhulle verliert sieh bei zunehmender Atrophie, so dass das Drusengewebe diffus in das submueose Bindegewebe übergeht.

Die Dicke des Schleimhautepathels nummt bei der giatten Atrophie überall ab, mit Ausnahme der Einsenkung in die Balgdruse. Ob die Verhernungsprocesse sich hier übnorm gestalten, ist noch ment festgestellt. Die Papilien kennen in hochgrudigen Fallen vollig schwinden. Ebenso ist schwer nachzuweisen, dass das Bindegewebe der Schleimhaut an der nachigen Stelle dichter ist. Die Musenlatur nummt vermuthlich an der Atrophie theil. Die Schleimdrüsen dagegen bleiben normal.

Seifert hatte an einer verhaltnissmässig grossen Zahl relativ frischer Syphilis specifische Processe auf dem Zungengrunde beobachtet (Erostonen, Plaques, Papeln, I leerationen) (the es wirklich recente oder recidivirende Lues war, machte statistisch

kennen Unterschied. Nachuntersuchungen, welche J. Heller (unter G. Lewin) und G. Lewin selbst vergenommen, haben diese Haufigkeit nicht bestatigt. Sieher ist das Vorkommen von sehr leicht zerfallenden, breiten Condylomen und Gummata, welche tief zerfallen.

* *

In Fällen von glatter Atrophie der Zungenwurzel bei constitutioneller Syphilis fehlen in der Regel charakteristische subjective Beschwerden. Functionsstorungen sind uns zum mindesten nicht bekannt. Die Untersuchungsmethode ist eine doppelte. Erstlich kommt in Betracht die Palpation, bei welcher die Patienten die Zunge herausstrecken, der Arzt mit der linken Hand die Zunge hält und mit der rechten den Zungengrund bis zum Kehldeckel abtastet. Würgbewegungen sind dadurch zu umgehen, dass die Berührung der hinteren Pharynxwand vermieden wird. Zwischen grosser und kleiner Zahl von Balgdrüsen, zwischen grossen weichen und harten kleinen Knoten unterscheiden zu lernen, ist Sache specieller Uebung. Die zweite Untersuchungsmethode ist die pharyngoskopische (Kehlkopfspiegel). Es ist vielleicht nicht ganz unnöthig, zu betonen, dass hier das Auge nicht immer mehr leistet als der tastende Finger.

Lewin stellt folgende Stadien der glatten Atrophie auf:

- 1. Allgemeine Verringerung der Drüsen nach Grösse und Zahl.
- 2. Völliges Fehlen der Drüsen im centralen Theil des Zungengrundes.
 - 3. Fast völliges Fehlen der Balgdrüsen überhaupt.

Die ganz ausserordentliche Bedeutung, welche G. Lewin der klinischen Constatirung der glatten Atrophie der Zungenwurzel vindicirt, muss sich aber, wie ich im Einklange mit O. Seifert glaube, doch wohl wesentliche Einschränkungen gefällen lassen.

Zunächst möchte ich betonen, dass die Annahme unwahrscheinlich ist, welche jede Atrophie des Zungengrundes auf vorausgegangene syphilitische Ulceration zurückführt. In diesem Falle müsste ja der Schwund der Drüsen stets von narbiger Verdickung begleitet sein. Thatsächlich fehlen aber oft die Balgdrüsen in völlig narbenfreier Zunge fast ganz. Ein Beweis aber, dass die später wieder ehministen Zellen der syphilitischen Neubildung das ursprüngliche Gewebe so einfach verdrängen, ist keineswegs erbracht und kaum zu erbringen. Auch specifische Gefasserkrankungen als Ursache des Schwundes kann man nicht heranziehen. Dadurch wird es nahegelegt, dass der Balgdrüsenschwund vielfach keine directe histoide Manifestation, sondern eine indirecte Folge des syphilitischen Infectes darstellt. Ich muss nun, ohne allerdings umfangreiche statistische Belege anführen zu konnen, O. Seifert unbedingt

beipflichten, dass es, sowohl nach dem Leichenbefund als nach klinischen Erhebungen zu schliessen, Fälle von Spätsyphilis gibt, bei welchen die Zungentonsille normal oder gar hyperplastisch aussieht. Ob die Lewinsehen mikroskopischen Untersuchungen, welche neben Atrophie compensatorische Hypertrophie an den Balgdrüsen ergeben haben, hiefür eine Erklarung abzugeben vermögen, darf bezweifelt werden. Ferner muss ich allen Processen, welche den lymphatischen Apparat überhaupt afficiren, eine grössere Bedeutung beimessen, als Lewin geneigt scheint. Es gibt nach meiner Meinung eine ganze Anzahl von Erkrankungen, welche zu glatter Atrophie disponiren. Ob hier chronische Tuberculose oder Carcinomkachexie ausschliesslich in Betracht kommen, lasse ich dahingestellt. Es sind hier, wie ich glaube, schwer denutrirende Zustände überhaupt, welche eine Atrophirung aller Organe, besonders auch eine solche des Herzmuskels hervorrufen, anzuführen.

Literatur.

Krieg, Atlas

Labit, Revue de laryng, 1891, pag. 23,

G. Lewin, Berliner medicinische Gesellschaft. 1892, Bd. VII, S. 20. — Verein für innere Medicin. (Berlin) 1892, Bd. XI, S. 21. — Virchow's Archiv. Bd. CXXXVIII, S. 1.

Moure und Raulin, Révue de laryng, 1891, Nr. 6 und 7.

Mikuliez und Michelson, Atlas.

Neumann, Med. News. Bd. XXIII.

News omb, Med. News, 1892 Bd. VII, pag. 2.

O. Seifert, Munchener mediemische Wochenschrift, 1893, Nr. 6.

28. Hereditäre Syphilis und die Hutchinson'schen Zähne.

Die Frage, ob in einem gegebenen Falle die Erkrankung auf hereditäre Lues zuruckfuhrbar ist, hat insbesondere bei bereits etwas älteren Individuen und isolirten verdächtigen Affectionen für Diagnose und Therapie eine solche Bedeutung, dass der Wunsch nach wirklich pathognostischen Kriterien ein begreiflicher ist. Es ist nun in der That eine ganze Reihe einschlägiger Symptome aufgefunden worden. Hier kommen davon blos die Hutchinson'schen Zahndeformitäten in Betracht.

Hutchinson hat im Laute der Zeit (seit Ende der Funfzigerjahr) seine Ansicht über diese Veranderungen modifielrt, aber im Wesentlichen hat er doch daran testgehalten, dass die hereduare Syphilis eine ganze Reihe von Deformitaten am Gebass hervorzurufen vermig. Diese hat nachher Fournier verschieden classifiert als Mikrodentisme, als Erosions dentaires, Apomorphisme und Vulnerabilité, weisse Furche der Zahne Fur die Diagnose soll blos eine typische Deformitat zu verwerthen sein, nan heh die haltmen bormige Ausselderung am treien Rand der mittieren oberen beibenden Incisiv: Diese Abselderung als esystematisch begansirtes Veränderung trifft den Zahn von vorn oben nich lunten unten. Die Kerbe ist nicht immer ein nachtragsener Substanzverlust des gebindeten Zahnes, es kann von vornberein der Verlinst

gegeben sein. Hutchinson hat nicht geleugnet, dass die Erbsyphilis auch das Milehgebiss verandert, er meint blos, dass diese Veränderung wenig dingnostischen Werth besitze, weil das erste Gebiss auch durch andere Ursachen naufig utflerit wird. Die Ursache der Zahndeformität wurde auf Stomatitis oder auf die syphihtische Noxe selbst zurückgeführt. Duss gerade die beiden mittleren oberen Schneidezahne betroffen sind, erkläre sich daraus, dass dieselben entwicklungsgeschichtlich eine besondere Stelle einnehmen, da sie auf dem inneren Zwischenkiefer sitzen, der eine Sonderstellung gegenüber dem Kieferknochen einnimmt und da sie sich am fruhesten entwickeln.

Die Untersuchung des semiotischen Werthes dieser Zahnerkrankung hat die Pathologen in zwei Lager getheilt. Die Mehrzahl verhält sich aber wohl gegnerisch. Fast nur mehr Hirschberg und Silex stützen sich sowohl auf positive als negative Erfahrungen, d. h. sie beobachten sehr häufig Zahndefecte bei hereditär Luetischen und vermissen sie stets bei Nichtsyphilitischen.

Nun steht aber, wie ich glaube, fest, dass kleine Defecte an denselben Zähnen ganz gesunder Kinder mindestens eine zum Verwechseln
ähnliche Veränderung bewirken können. Ferner gibt es sicher für die
fragliche Zahndeformität noch andere pathologische Ursachen als gleichwerthige ätiologische Factoren (Rachitis, Serophulose, Fehler der Entwicklung, Stomatitis mercurialis, Misshandlung der Zähne). Vor Allem
aber kann Niemand leugnen, dass es unzweifelhaft Falle von congenitaler
Lues mit den verschiedenartigsten syphilitischen Affectionen gibt, welche
ganz normale, bisweilen selbst schöne obere mittlere Schneidezahne besitzen.

Die Zahndeformitäten sind also kein absolut sieheres Kriterium. Eine Erscheinung, welche zum Aufsuchen anderweitiger Kennzeichen und Localisation der Erbsyphilis dringend auffordert, stellen sie aber immerhin dar.

Literatur.

Berliner medicinische Gesellschaft 1896. Discussion über den Vortrag von Silex (Busch, Blaschko, Lewin, Hirschberg), Berliner klin, Wochenschrift, 1896, Nr. 8. (resellschaft der Berliner Charitearzte, 7. Nov. 1895, Burchardt, Henbuer, Hochsunger, Die Schicksale der congenital sychilitischen Kinder, in den Bei-

tragen von Kassowitz.

J. Hutchinson. A clinical memoir on certain diseases of the eye and ear consequent on inherited syphilis. London 1863. — Syphilis. deutsch von Kollmann. Laipzig 1888.

Otte, Berliner klinische Wochenschrift 1887 Nr. 6. Silex, Berliner klinische Wochenschrift 1896, Nr. 7.

29. Tuberculose der Mundrachenhöhle.

Wenn auch der Verdauungstractus im Allgemeinen einen Weg darstellt, auf welchem sehr haufig die Tuberkelbacilien unserem Organismus zugeführt werden mögen, kommen doch gerade die oberen Abschnitte des Digestionsrohres wohl nur selten als Eingangspforten in Betracht, da sie durch die dicke Plattenepitheldecke gut geschützt sind. Gelegentlich kann aber die ganze Mundschleimhaut primär der Sitz tuberculöser Geschwürsbildung werden. Defter werden die Tonsillen zur Eingangsstelle für die Tuberkelbacillen werden. Für beides sprechen klinische, anatomische (und experimentelle) Gründe.

Bei einem sehr robusten jungen Mann, der widernaturlichen Geschlechtsverkehr mit einem Weibe pflegte, das spater an Genital- und Peritonealtuberculose starb, beobachtete Petit Tuberculose einer Retromaxillardruse. Weiterhin führt Petit die Beobachtung an, dass die I deertragung des Tuberkelbacillus durch einen F derhalter bewirkt wurde Ein hochgendiger Phthisiker nahm den Federhalter gewohnheitsmässig an den Mund. Eine bis dahin gesunde Frau, welche mit denselben Stiel das glitche that, aguirarte eine Tuberculose der submaxillaren und der Hulslymphdrüsen. Entsprechend der Virchow sehen Vorstellung, nach welcher die Tonsillen gewissernassen immun gegen die tuberenkse Infection sein sollten, wurden bis zur Mitte des vorigen Decennium wirklich nur sparliche Falle von Tonsillartuberculose gefunden, und auch dann mest nur neben ausgebreiteter geschwuriger Pharynxtubereulose. Man hatte eben offenbar nicht einsequent genug bei den Obductionen überhaupt und bei solchen von Philipsikern insbesondere nachgeselen, Strassmann gebuhrt das Verdienst, zuerst auf die geradezu überraschend grosse Häufigkeit der Mabetheiligung der Tonsillen am tuberculosen Process hingewiesen zo haben. Da er in 21 Fallen die Mandeltuberenlose blos bei vorgeschrittener Lungenphthise fand, sah er als Quelle für die locale Inoculation das Sputum an. Auch Schlenker beobachtete die Tonsulartuberculose vorwiegend in Fallen von Lungsneavernen. Er nimmt aber doch auch die Infection durch bacillen. hartige Nahrung an. Bei beiden Entsteiningsarten geschieht das Eindringen der Bacillen von der freien, meist stark zerklufteten Oberffäche der Mandeln, weiche tur das Haftenbleiben der Bacilien gunstige Bedingungen besitzt. Diriochowski, der die Mandeln bei 15 Tubereniosen untersuchte, konnte in allen diesen Fallen nukroskopisch das Vorhandensein von Tubereulose in den Tonsillen feststellen, abwehl anakroskogisch michts Besunderes zu erkennen gewesen. Die Bacillen sollen maner von aussen her eindringen, entweder nach Zerstorung des Epithels am Grunde der Krypten oder durch die von Stohr im Epithel beschriebenen Gange. In diesen Gangen hat Pinochowski die Baeillen direct nachgewiesen. Die in der Tiefe entstantenen Tuberkel konnen aber auch seeundar das Epithel zur Exploration bringen. Histologisch zeigt das Bild der Mandellybereujose zwei Typen, entwider die Form diffuser Entzundung mit Ausgang in Verkasung, oder die Form von umschriebenen Tuberkeln. In den Antangsstadien bestehen die letzteren 1 los aus vereinzelten epitheloiden Zellen inter aus kleinen Lenkocytenherden, santer werden Riesenzellen erkenntar. Bacaden sind ofter in so ungehaurer Menge vorhanden, dass sie die Gewebsstructur stellenweise verdecken konnen. Auch in der Zungentonsille hat Dinochowski in den 16 Farlen zehnmal Tubercubse nachgewiesen. Hier kommt es naturgemass haufiger zu oberflachlicher Goschwarsbildung als bei den Gaumenmandeln. Cornil hat albridings lubercaloses Grennlationsgewebe unt Riesenzellen but viel weniger oft nækweisen konnen. Kruckmann fand in 25 tuberetcosen Leichen inikroski pisch zwo tilal Tonstaniti bereuluse. Makrosk ipisch war daber die letztere Afriction bios einmid eenstatirber. In fant Palien konnte seeindare Mandeltule re doss nicht zu Stande kommen, weil in Fielge der speenslen tüberenlosen Krankhertstorm (Drusente bereu esc., Meningitise kein Spidum producit words. Tusseau hat augenoran en, dies chronische Fenschites fie lubietum begunstige, ebense Alkohals und Labalantesbranch.

Dass bacillenhaltige Nahrung eine Infection der Mundschlemhaut (Tonsillen) verursachen kann, seheint ein Fall Schlenkers, in welchem bei einer ausgeprägten Futterungstübereulose die Mandeln untergriffen wurden, zu beweisen. Baumgarten hat auch bei Futterung von Versuchsthieren mit bacillenhaltigen Stoffen ausser Darmtubereulose hier wiederholt tubereulose bacillenhaltige Ulsera erzeugen kennen.

For primare toberculöse Infection der Mandeln würden speciell zwei Beobachtungen von Kruckmann sprechen. Sacaze beschrieb ebenfalls eine anscheinend primare toberculose Tonsillenerkrankung. Das erkrankte Organ bot das Bild einer Angina lacunaris, in den ausquetselibaren kasigen Massen wurden aber Tuberkelbacillen gefunden. Spater schloss sich eine Affection der regionären Lymphknoten an.

Mit Rucksicht auf die anologe Structur der Zungenhalgdrüsen und der Mandeln würde man von vornherein vermathen konnen, dass die Taberkelbaeillen in der Zungentonsille einen ehenso gunstigen Boden für die Colonisation finden mussen. So oft wie die Mandeln erkranken die Zungenbalgdrusen nach den Beobachtungen von Dinochowski allerdings nicht. In seehs von 15 untersuchten Fallen von Schwindsucht fehlte die Infection derselben gunz. Der Grund hielur mag darin hegen, dass der Zutritt der Bacillen zu den Drüsen sehwer erfolgt, die Oeffnung kleiner ist.

Die Tuberculose der Mandeln kann den Ausgangspunkt für descendirende Tuberculose der Cervicallymphdrüsen bilden. In zehn Fatlen beiderseitiger Tonsilientüberculose, die Schlenker mittheilt, wurden die Halslymphknoten tuberculos, entwoder blos die oberen oder die ganze Kette. Auch bei einseitiger Mandeltüberculose kann die Halslymphdrusentüberculose descendirenden Typus zeigen. Man wird darun denken mussen, dass beide Tonsillen übersprungen werden konnen und doch von dort aus absteigende Drusentüberculose erfolgt. Auch könnte in solehen Fällen ohne nachweisliche Tonsillenaffection die Mandeltüberculose ausgeheilt sein.

Auch die ubrige Munaschleimhaut kann bisweilen zum Sitze primärer, viel haufiger aber wohl secundärer Tuberculose, und im Falle aligemeiner Miliartuberculose von miliaren Knotchen werden.

Jaruntowski sah beispielsweise bei einem tuberculesen Individuam auf der Mundschleimhaut hinter dem linken unteren Weisheitszahn ein Geschwirt, das nach hinten bis auf den vorderen Gaumenbogen reichte. Im Belige des Uleus liessen sich Tüberkelbaeillen nachweisen. Das Zahndeisch im Bereiche des Weisheitszahnes war gleichfalls überirt. In dem Zahn fund sich eine cariose Hohle, welche reichtich nachweisbare Baeillen enthielt. Jaruntowski hielt es wenigstens für wahrscheinlich, dass die Hohle im Zahn eine Brutstätte für Tüberkelbaeillen gewesen, von wo aus die Infection der Mucosa erfolgte.

Scholz erwährt eines Falles von Lippentubereulose bei einem alten, sonst von Tubereulose freien Manne. Das tieschwur enthielt keine nachweislichen Baeillen, aber die histologische Untersuchung machte die tubereulose Natur des Uleus, das sich auf die Wangenschleimhaut verbreitete, sehr wahrscheinlich. Catti berichtet von Fallen, bei denen im Verlaufe acuter Mihartubereulose Stenosenerscheinungen von Seiten des Pharynx und Larynx sich geltend machten. In einem solchen Falle war die Mucosa des Zungengrundes, des Rachens (und des Larynx) dieht mit miharen Knotchen beseitzt. Abeh Krär besenreibt einen splanynge-laryngentens Typus der Tubereulosis miliaris.

Fur die Zunge und die Gaumenregion der Mundschleimhaut wird ebenfalls mit Recht angenommen, dass dert Timeren und Gesehwure vonkommen, welche die erste Munifestation der Tuberenlese beim betretbenden Individuum bilden. Wenigstens gelingt es in solchen Fullen nicht, etwas Puthologisenes in anderen Organen nachzuweisen, aber auch vereinzelte Obductionsbefunde sind für diese Annahme herangezogen worden Bei der naheliegenden Schwierigkeit der Entscheidung dieser Frage ist vorlaufig das Hauptgewicht darauf zu verlogen, dass sowohl eventuelle prmäre Affectionen, als nuch die in der Mundschleimhaut bereits phthistscher Individuen sieh entwickelnden tubereulösen Producte in der Regel durch Eindringen der Tuberkelbaeillen von aus sein her, durch physiologische oder traumatische und sonstige Lucken des Epitnels hindurch, entstehen. Die Entstehung der Mandschleimhauttubereulose erfolzt also nicht in derselben Weise wie z. B. andere (Exanthem-)Eruptionen specifischer Natur (Variola, Morbillen, Syphilis).

Erfahrungsgemäss nimmt zunachst die Zungentuberenlose ihren Ausganz ganz gewohnlich von der Schleimhaut. Epithelrisse gehoren an diesem Organe besonders an gewissen Stellen sieher zu den uiltäglichen Dingen. Bestundig sehreiten beim Cavernenphthisiker grosse Massen von Bacillen (Sputa) an solchen Locis minoris resistentiae vorüber und finden geeignete Bedingungen für die Colonisation. Es kann beinahe Verwanderung erregen, dass bei der grossen Zahl der Phthisiker und bei den thatsächlich bestandigen unvermeidbaren kleinen Verletzungen der Zunge die tuberculose Affection derse,ben erfahrungsgemäss recht selten vorkommt. Die Histogenesis der Zungentüberkel, deren Initialstadium stecknælelkopfgrosse, durch das Epitial grangelb hindurchschimmernde knotchen bilden, kann ganz zut an queren Durchschnitten durch die Mitte tuberculése Zung ngesehwüre, welche Praparate anatomisch leichter zu erlangen sind als die Anfangsstadien, studert werden. Bei schwacher Vergrosserung, öfter auch schon mit blossem Auge, sieht min das I lens als seichte Vertiefung, gegen welche der Rand der Mucosa herabsteigt oder sich etwas einkraunt. Das treschwar selbst ist mit einer aus Leukocyten und Detritus bestehenden Schichte bedeckt. In der nächsten Nachbarschaft erkennt man gelbe Knotchen, die ganz rund oder sehon etwas unregelmässig geformt erscheinen. Diese Knötchen bilden um den Geschwürsgrand eine Art Hof, gegen das gesunde Gewebe werden sie rasch sparlicher, Die Tubersel sind hauptsüchlich der Zungemmusculatur eingebettet, nachdem die Mucosa (rasch) zerstort worden. Die quergestreitten Muskelfasern finden sich dann ebenfalls in einem Entzundungszustunde, welcher sieh (bei starker Vergrosseiung) durch die Zunnlime der kernigen Elemente charakterisirt. Die Querstreifung der Muskelsubstanz geht an den Stellen, we sich die (unkroskopischen) Knotchen bilden, ebense wie die Längsfaserung verloren, es bildet sich mehr homogenes Plusma. Stuckehen von Muskeln können durch Configenz von Tuberkelherden gewissermassen sequestrirt werden. Das interstationle Gewebe der Muskelschicht erscheint auch diffus von Leukocyten infiltrirt. Die mikroskopische Structur der miliar-tuberculosen Herde selbst ist eine ganz typische, insbesondere findet man die schonsten Riesenzellen. Der Bucillengehalt ist messt recht sparlich. Die Schleimhaut mit inren Papillen kann sieh aber auch eine gewisse Strecke ziemlich intact uber das schon zerfallene tiefere Gewebe lunwegziehen. Das Bindegewebe der Submucosa ist an solchen Stellen gleichzeitig diffus infiltrirt. Die vorhandenen Tuberkel konnen bis dicht an die Mucosa zwischen den einzelnen Papitten heranteichen. Je mehr man sieh dem eigentlichen Geschwürsgrund nähert, nehmen auch diffuse Infiltration und Zahl der Tuberkelknotchen zu. In den Krypten der Tonsillen und in den Geweben der Zungenbalgdrusen rufen die Tuberkelbaetlien nach ihrem Eindringen erst oberflächlich gelegene, dann immer tiefergreifende Veranderungen hervor. Die Tuberculose des Drusengewebes gipfelt in zwei Typen. Bei der einen seltenen Form handelt es sich um eine diffuse Entzündung mit in ungeheaerer Menge verstrenten Bacillen. Epitheloid- und Riesenzellen fehlen. Die Drusenstructur wird verwischt. Der Ausgang ist Verkäsung, Der andere Typns ist durch die Bildung von Tuberkeln charakterisirt. Die ersten Alterationen treten duber nich Dinochowski im Epithel und dem unmittelbar darunter liegenden Gewebe auf. Die weiteren Tubezk. 1bildungen treten zuerst in den lymphatischen Sinus und dann in den Follikeln aut. Am spatesten erscheinen die Tuberkel zwischen den Follikeln im Bindegewebe langs den Lymphgefässen, die zu den benachbarten, neben den grossen Blutgefässen um Halse liegenden Lymphknoten führen. In den Tonsillen sowohl als in der Zungenmandel führt die tübereulose Entzändung zur Ulceration. Die Tonsillengeselwäre offnen sieh in die Hohlen der Krypten und erscheinen in der Regel nicht an der freien Organoberfäche. In den Zungenbalgdrüsen verbreitet sieh die Ulceration mit Vorliebe vom Boden der Grübe bis zur Eingangsöffnung und es entwickeln sieh dann weiter mehr oder weniger ausgebreitete Ulcerationen auf der Zungenschleimhaut. In den Tonsillen veranlasst die Verkasung der confluirten Tuberkel manchmal Cavernenbildung.

Auf der Mucosa pharyngis bilden die ersten tubereulosen Veranderungen grane submiliare Knötchen. Stehen dieselben dichter gruppirt, so confiniren sie the liverse und es entsteht makroskopisch eine graue speckige Infiltration, über welche die oberen Epithellagen unverandert und spiezelnd hinweggeben. Aus dem Zerfalle isolirter oder derartiger confluirender Knotchen gehen Ulcerationen hervor. Mikroskopisch findet man den Grund der letzteren von einer dichten Zellinfültration eingenommen, welche tief ins submucose Gewebe, bis zwischen die Muskeln hineinzeleht. An solchen Stellen werden die Muskelfibrillen trub und bussen die Querstreifung ein. In den Drüsen folgt die Zellinfiltration dem inter und intraacinisen Bindegewebe, die Drusenzellen degeneriren. Frische eireumseripte Knotchen mit Rosenzellen sind in dem Schnitte durch den Geschwürsgrund spärheh zu finden. Deste reienheher finden sieh Verkasungsherde. Der Bacillennachweis gelingt mikroskopisch leicht, Reuchbeher sind mikroskopische Tuberkel subspithelial in der nachsten Ungebung der Mucosa. In der Regel tolgt auch hier mehr oder mindet erhebliche Anschwellung der cerswalen Lymphdrusen, an denen sica Hyperplasie und makroskopisch und makroskopisch Tuberkel nachweisen lassen.

Vom rein klinischen Standpunkte aus betrachtet, spielt aber gerade die Tuberculose der Tonsillen, welche im Mittelpunkte des pathologischen Interesses steht, nur eine geringfügige Rolle. Abgesehen davon, dass die Mithetheiligung der Mandeln zu allermeist den Fällen von cavernöser Lungenphthise eigenthümlich ist (darin stimmt die Tonsillartuberculose mit der Mehrzahl der tuberculösen Mundrachenaffectionen überhaupt überein), kann man wegen der bereits erwähnten Abneigung zu Ulcerationen nach aussen mit blossem Auge an den von tuberculöser Entzündung befallenen Tonsillen nichts Charakteristisches entdecken. Selbst in Fallen, wo es im Kehlkopfe und auf der Epiglottis zur tuberculösen Exulceration gekommen ist, ja, wo auch der Pharynx stellenweise kleine Geschwure aufweist, braucht man an der Oberfläche der Mandeln nichts Besonderes zu erkennen, was auf den darin anatomisch thatsächlich sich abspielenden Process hindeuten würde. Selbst nach Auslösung der Gaumentonsillen bei der Obduction liefert ötter erst die mikroskopische Untersuchung den sicheren Nachweis. Tonsillartuberculose als Theilerscheinung verbreiteter geschwüriger Tuberculose des weichen Gaumens und Pharynx aber hat kein von diesen Letzteren gesondertes Interesse. Da nun auch die tuberculosen Geschwore des Nasenrachenraumes, welche sich am häufigsten an der Uebergangsstelle des Gewölbes in die hintere Rachenwand localisiren, oder entsprechend dem Gewölbe selbst, im Bereiche der Tonsilla tubaria etc. sich finden, naturgemäss an anderer Stelle dieses Handbuches besprochen werden (Combinationen von Nasen- und Mundtuberculose sind erfahrungsgemäss nicht häufig), bleibt hier nur die Erörterung zweier besonderer klinischer Typen, nämlich des tuberculösen Zungengeschwürs und der Tuberculose des Gaumens und der Rachengebilde übrig.

Der Erste, welcher der Zungentuberculose sicher Erwähnung thut, ist Portal gewesen. Ricord fasste bereits die Schwierigkeiten der differentiellen Diagnose zwischen Tuberculose und Lues dieses Organes ins Auge. Flemming hat vielleicht zuerst die primäre Form der Zungentuberculose aufgestellt. Die neueren einschlägigen Arbeiten von massgebender Bedeutung rühren von Chvostek, Nedopil und Schliferowitsch her.

Die Tuberculose der Zunge stellt nur einen geringen Procentsatz zu den Zungenerkrankungen überhaupt dar. Unter den tuberculösen Geschwüren der Mundschleimhaut sind aber diejenigen der Zunge am häufigsten. Das männliche Geschlecht erscheint nach Massgabe der publicirten einschlägigen Fälle weitaus häufiger betroffen. Vom 30. Lebensjahre aufwärts erscheint jedes Alter annähernd gleich disponirt. In den Fällen, in denen ich selbst Zungentuberculose beobachtet, stellte sie meist ein spätes, oder doch sonst ein ungünstiges Symptom dar, welchem bald der Exitus folgte. Andere Beobachter sprechen allerdings selbst von spontaner Heilung des Processes. Rauchen und schlechte Beschaffenheit der Zähne sind nur insoferne von Bedeutung, als sie zu Epithelverletzungen die Veranlassung abgeben. Ist die Lunge schon von Tuberculose (Cavernenphthise) befallen, so finden sich in der Mundhöhle immer Tuberkelbacillen aus dem Sputum und diese werden bei den vielen Bewegungen der Zunge in die Epithellücken direct hingingerieben. Der locale Widerstand mag bei den Phthisikern ausserdem noch geringer anzuschlagen sein. Schwerer ist es, sich die Entstehung primärer tuberculoser Ulcera vorzustellen. Natürlich ist auch hier anzunehmen, dass Bacillen irgendwie, sei es mit der Nahrung, sei es durch die Athmung, in die Mundhöhle gelangen, und, wenn sie in genugend grosser Zahl vorhanden sind, in einer Rhagade der Zunge sich colonisiren. Dass die Zunge nur die erste Etappe auf dem Zuge der Bacillen in den Organismus ist, scheint übrigens noch immer leichter zu denken, als dass ein bacillares Zungengeschwür etwas völlig Locales bleibt und die Exstirpation dasselbe dauernd von der Gesammtaffection bewahrt.

Wie aus der letztgemachten Andeutung und aus früher erwähmten Beobachtungen und Annahmen hervorgeht, hat man zwei Formen der Zungentuberculose aufgestellt. Meist ist das tuberculöse Zungengeschwür neben gleichzeitiger tuberculöser Erkrankung anderer Organe und zwar besonders neben Lungenphthise und Larynxtuberculose vorhanden (secundäres Geschwür). Oder es soll auch die Zungentuberculose bei sonst ganz gesunden Personen, die allerdings wiederum meist bald von anderweitigen tuberculösen Affectionen befällen werden, die primäre Localisation der Bacillen darstellen. Letztere Erscheinung ist jedenfalls selten. Trotzdem ein relativ reichliches Beobachtungsmaterial vorliegt und massgebende Autoren nicht nur entschieden für eine primäre Zungentuberculose sich einsetzen, sondern auch deren specielles Symptomenbild genauer beschreiben, sind noch nicht alle Zweifel beseitigt, da geringfügige Veränderungen tuberculöser Natur selbst einer sorgfältigen Untersuchung entgehen können.

Chvostek theilt einen Fall mit, in welchem neben einer Tubereulosis linguae bei der Obduction miliare Tubereulose der Lungen, der rechten Pleura und der Nieren, sowie Meningitis sich fand. In den angewachsenen Lungen fanden sich ebenso wenig wie in den Bronchien ulcerirende Processe. In einem solchen Falle und in ähnlichen Beobachtungen liegt es aflerdangs nahe, an primare Zungentubereulose zu denken.

Im allerersten Beginn der Affection sieht man stecknadelkopfgrosse, wenig über die Oberfläche vorragende, durch das unveränderte Epithel gelbgraue Knötchen entstehen. Diese Knötchen kommen entweder vereinzelt vor oder sie stehen in Gruppen zusammen. Es kann sein, dass an bestimmter Stelle im Cavum oris vereinzelte, an anderer, besonders der Zunge, aggregirte Knötchen aufschiessen. Sind die Knötchen zahlreich, wird der ganze betreffende Schleimhautbezirk geröthet und geschwollen. Es tritt Salivation auf; die Zunge wird schwer beweglich. Stehen die Knötchen besonders dicht, so confluiren sie. Dann entsteht ein rundlicher, etwas erhabener, gelblicher Fleck von einigen Millimeter Durchmesser. Das Epithel über den Eruptionen bleibt stets nur kurze Zeit erhalten. Es zerfällt und dadurch wird die verkäste Tuberkelmasse blossgelegt. Während die tuberkelhältige Infiltration noch weitergreift, kommt es zum Zerfall und es entsteht das tuberculöse Geschwür. Die Muskelmasse der Zunge, beziehungsweise deren intramusculäres Bindegewebe, ist dann zum Theil von knötchenförmigen Tuberkeln durchsetzt, theils diffus infiltrirt. Pradilectionstellen für das tuberculöse Geschwür sind Spitze und Rand der Zunge. Nur selten beschränkt sich der Process ferner auf die untere Fläche oder ergreitt die ganze Zunge. Rechts und links ist die Frequenz durchschnittlich die gleiche. Sehr oft ist ein einziges Geschwür nachweislich, im weiteren Verlauf konnen dann auch um das erste grössere noch mehrere kleinere Ulcera entstehen. Anfangs ist das Geschwur nur einige Millimeter gross, von rundlicher Gestalt, später, wenn die Ulceration sich ausbreitet, entstehen die mannigfaltigsten Formen. Gewöhnlich bleibt aber die Vergrosserung nach der

Seite gegenüber derjenigen in der Längsrichtung der Zunge stark zurück. Die Ausdehnung variirt von Erbsengrösse bis zu Ulcerationen, die über die Hälfte der Zunge einnehmen. Meist bleiben die Geschwüre seicht. Uft bildet das Ulcus blos eine Erosion der Mucosa; in vielen Fällen sieht man allerdings dann wenigstens an gewissen Stellen die entblössten Muskelfasern durchschimmern. Hat sich die Eruption auf eine etwas grössere Fläche erstreckt oder sind aus einem anderen Grunde mehrere kleinere Geschwüre entstanden, können dieselben confluiren. Immer entwickeln sich, in diagnostischer Hinsicht der Ulceration das eigenthümliche Gepräge verleihend, in deren engster Umgebung neue miliare Knötchen. Die Geschwürsrander sind unregelmässig, buchtig, ausgenagt. Der Rand erscheint etwas erhaben. Den Geschwürsgrund bedeckt oft eine schmutzig graue Membran von wechselnder Adharenz. Meist kann man sie einfach abtupfen. Ist der Belag fort, erscheint der Grund verschieden roth tingirt und mit feinen rosafarbenen und hellgelben, grieskorngrossen Erhebungen (Granulationen und Tuberkeln) bestreut. Besteht die Ulceration langere Zeit, so tritt zuweilen eine Verdickung des darunter liegenden Gewebes ein; in der Mehrzahl der Fälle bleibt das Gewebe geschmeidig. Die cervicalen Lymphdrüsen schwellen nur selten stark an.

Aehnliche Geschwüre sieht man übrigens auch bisweilen gleichzeitig an Lippen und Wangen.

Ausser der Knötchenform, welche zur Geschwürsbildung Veranlassung gibt, erscheint die Zungentuberculose auch noch in Form weicher Knoten, die bis haselnussgross werden können (tuberöse Form). Solche Knoten findet man an den Zungenrändern, am Zungenrücken, aber auch an der unteren Zungenfläche bis ans Frenulum. Es können sich drei bis vier solcher Knoten finden. Auch in diesen Fällen tendirt übrigens der weitere Verlauf zur Geschwürsbildung. Diese Geschwüre haben dann eine schlitzförmige Oeffnung, sie sehen einer Incision ähnlich, die Ränder kluffen wenig. Zieht man die letzteren auseinander, so erkennt man, dass in der Tiefe die Zerstörung weiter gegriffen hat, als oberflächlich wahrzunehmen gewesen. Manchmal finden sich auch Geschwürchen und ausserdem ein Tumor, über welchem die Mucosa intact erscheint.

In den meisten Fällen entsteht die Affection, ohne dass die Patienten besondere Schmerzen empfinden. Doch gibt es auch Ausnahmen mit stärkerer spontaner und Druckschmerzhaftigkeit, noch zu einer Zeit, wo man erst aggregirte, gelbe Knötchen findet. Ist die Uleusbildung vollendet, sind die Schmerzen entweder auf die Geschwürstläche allein beschränkt oder dieselben strahlen aus. So starke Schmerzen und so weit ausstrahlende (bis zum Ohr), wie beim Carcinom, sind Ausnahmen. Bisweilen sind sogar die Ulcera auffallend indolent. Zuführ von Speisen und Getränken steigert die Schmerzen. Die Zunge schwillt

an, die bereits vermehrte Salivation danert fort, der Gebrauch des Organs beim Kauen und Sprechen kann mehr oder weniger ersehwert sein. Die geschwollene Zunge kann ausnahmsweise die ganze Mundhöhle ausfüllen.

Nedopil hat geglaubt, dass die Primärtuberculose der Zunge sich von der (bisher geschilderten) gewöhnlichen secundären Form auch in der Erscheinung verschieden verhält. Der Primärtuberkel der Zunge soll nach ihm zumeist in Form eines ziemlich indurirten Tumors sich entwickeln, welcher an seiner Oberfläche zerfällt, wenn er über erbsengross geworden ist, und der dann ein Geschwür auf harter infaltrirter Basis bildet. Ich selbst habe tuberöse Tuberculose der Zunge in Fällen wiederholt gesehen, in welchen der Befund an diesem Organ das einzig Greifbare von tuberculösen Symptomen bildete (in denen allerdings nachher immer rasch Erscheinungen von Lungenaffection sich einstellten), eine charakteristische Induration habe ich aber nie beobachtet. Ich finde eine grössere Härte auch in der vorliegenden Casuistik verhältnissmässig selten erwähnt und kann sie deshalb auch speciell für die primäre Tuberculose der Zunge nicht als wesentlich ansehen.

Der Verlauf ist in der Mehrzahl der Fälle ein progressiver. Besonders wenn anderweitige tuberculöse Veränderungen im Organismus vorhanden sind und für sich Fortschritte machen. Am auffallendsten sind mir die Fortschritte der Zungentuberculose aufgefallen unter dem Einflusse der Tuberculinbehandlung. In zwei solchen Fällen sah ich immer wieder neue Knötchen in der Circumferenz der Geschwüre erscheinen, welche alsbald Zerfall eingingen. Die entstandenen Defecte confluirten, es bildeten sich neuerdings randständige Miliartuberkel, und so fort.

Tuberculöse Geschwüre der Zunge können aber auch unzweiselhast stehen bleiben und selbst spontan heilen. Die Bedingungen hiefür sind nicht bekannt. Es sind nicht immer besonders rüstige Kranke, bei denen sonst wenig Tuberculose im Körper sieh findet, an denen wir diesen günstigen Ausgang sehen. Es liegen Beobachtungen vor. dass bei Kranken an den Rändern der Zunge selbst jährlich im Winter ein oder das andere Geschwür tuberculösen Charakters austritt, mehrere Wochen besteht und dann wieder heilt. Iu solchen Fällen reinigen sich die helegten Geschwüre, die blassen, schlaffen Granulationen röthen sich, die untermusten Ränder legen sich an, es bildet sich ein Epithelsaum. Es sind nach meinen Ersahrungen besonders die ganz seichten Ulcerationen, bei denen Verheilung, aber auch Recidive öfter constatirt wird. Ganze Partien der Zunge gewinnen dann eine eigenthümliche glatte Oberfläche. Innerhalb dieser glatten, zum Theile deutlich narbig aussehenden Partien kann nachher wieder ein Geschwürchen sich bilden.

Differentielldiagnostisch kommen in Betracht die syphilitischen Affectionen (Primärskierose, gummose Erkrankung), Aktinomykose, Lupus, Carcinom, das locale Irritationsgeschwür (scharfe Zahnkanten). Zu berücksichtigen ist, dass Syphilis und Tuberculose sich combiniren können! Der Nachweis der tuberculösen Natur der Ulceration ist auf das Vorhandensein von miliaren Knötchen, auf das Auffinden der Bacillen und auf die (fortgeschrittene) Lungen-, Kehlkopf- etc. Tuberculose zu stützen (auch kleine, abgetragene Stückchen des Infiltrates können untersucht werden). Die Aktinomycesnatur geht aus den nachgewiesenen Drusen hervor. Die syphilitische Primärsklerose führt zu heftigen localen Entzündungserscheinungen, die Halslymphdrüsen sind stark mitergriffen, die Sklerose wird bald hart, andere Erscheinungen von Syphilis treten binzu. Die gummosen Affectionen der Zunge werden wohl auch meist durch anderweitige Manifestationen der Lues gekennzeichnet sein. Beim Zungenkrebs handelt es sich in der Regel um jenseits des 40. Lebensjahres stehende, gut genährte Menschen, welche keinen dem tuberculösen vergleichbaren Habitus darbieten. Die Geschwürsform bei Curcinom kann deutlich kraterähnlich werden, die Basis der Ulceration wird derb bis knorpelhart: wenn Granulation eintritt, ist sie uppig; die Schmerzen sind bertig, die Drüsen erkranken rasch.

Die locale Behandlung der tuberculösen Geschwüre der Zunge-(und ebenso diejenige der seltenen analogen Ulcerationen der Lippenund Wangenschleimhaut, sowie des Zahnfleisches) erfordert zunächst die fleissige Anwendung desinficirender Mundwasser. Auf den Geschwürsgrund wird entweder nach vorausgegangener Reinigung Jodoformäther applicirt oder derselbe wird mit Kreosotglycerin (Rp. Creosoti O.5, Glycerin 40.0, Spir. vin. 10:0) touchirt. Die Anhänger der Milchsaure pflegen diese auch hier in Anwendung zu ziehen. Man macht zu diesem Behufe die (oberfluchlichen) Geschwure mit Cocain (in 10% iger Lösung) unempfindlich und reibt dann die genannte Saure mit Hilfe eines Charpiepinsels (Wattetampon) in den Geschwürsrand ein. Man geht dabei von 15% igen langsam auf 50% ige Lösungen über. Zuletzt kann reine Milchsaure verwendet werden. Bei stärkeren, tiefergreifenden Ulcerationen wird das Kranke zuerst mit dem scharfen Löffel herausgekratzt, dann das Betopfen mit der Milchsäure vorgenommen. Nach meiner Meinung ist in den Fällen, wo die Infiltration, beziehungsweise die Ulceration relativ umschrieben bleibt, aber tiefer greift, der Thermokauter vorzuziehen. Die gulvanokaustische Schlinge wird man besser bei Seite lassen. Dagegen wird man in geeigneten Fällen den Chirurgen bitten, zum Messer zu greifen. Das gilt besonders für die tuberculösen Affectionen in der

Zungenspitze. Selbst vorgeschrittene Phthisiker, welche wegen der Zungenaffection in der Nahrungsaufnahme behindert und in Folge der Schmerzen noch stärker heruntergekommen sind, als der Allgemeintuberculose entspricht, vertragen meist den Eingriff (Ablation der Zungenspitze) ausgezeichnet; die allgemeine Erkrankung verläuft so, als wenn nicht operirt worden wäre, und wird durchaus nicht etwa beschleunigt. Gibt es eine primäre Zungentuberculose, beziehungsweise hat man im gegebenen Falle begründete Ursache, dergleichen anzunehmen, so gilt es natürlich umsomehr, den localen Herd radical zu beseitigen.

* *

Bei Individuen mit Lungen- und Kehlkopfphthise sieht man bisweilen auch für sich bestehende tuberculöse Ulcerationen des Zahnfleisches. An der Gingiva sind dann deutlich ausgesprochene miliare
Knötchen, grau durchschimmernd, zu finden. Ausserdem existiren in
solchen Fällen gewöhnlich am freien Zuhnsleischrande granulirende
Geschwüre, welche auf den harten Gaumen übergreifen und daselbst
zu ausgedehnter Zerstörung der Schleimhaut führen können. Im Secrete
sind öfter Bacillen nachweisbar. Neben den Geschwüren am harten
traumen finden sich gleichzeitig öfter auch solche am weichen vor.
Gelegentlich beobachtet man das Austreten solcher Zahnsleischulcerationen
nach bei Phthisikern gemachten Zahnextractionen. In Form von einzeln
oder gruppenweise gestellten Knötchen oder in Geschwüren tritt die
Tuberculose bisweilen auch an den Lippen, den Lippenbändehen
und in den Mundwinkeln aus.

Die Tuberculose des weichen Gaumens und der Rachengebilde finden wir bei Menschen im Jünglings- und im blühenden Mannesalter. Beruf und Lebensgewohnheiten der Patienten sprechen nicht mit Sicherheit dafür, dass vorher der Pharynx besonderen Irritamenten ausgesetzt gewesen. Sonstige (chronische) Affectionen, die den Rachen zu einem locus minoris resistentiae zu machen geeignet scheinen, brauchen nicht nothwendig vorauszugehen. Wenigstens in den meisten Fällen zeigt sich an den Tonsillen nichts, was auf einen dort befindlichen Käseherd schliessen lassen würde. Die Tuberculose der Gaumengebilde ist viel weniger selten als man noch vor relativ kurzer Zeit geglaubt hat. Seit Isambert und B. Fraenkel über den Gegenstand ausgezeichnete Mittheilungen gemacht und O. Weber und E. Wagner in ihren Darstellungen denselben gewürdigt, mehrt sich die fremdlandische und die deutsche einschlagige Casuistik.

Die Frage, ob der Pharynx das erste Organ des Korpers sein kann. in welchem sich Tuberkel entwickeln, ist gewiss für die meisten Falle zu verneinen. Wagner, Birch-Hirschfeld, Guttmann, Lublinski.

B. Fraenkel u. A. sahen die Krankheit nur als secundäre. Ich selbst habe aber die Tuberculose der Pharynxgebilde doch nicht blos neben sicherer Bacilläraffection der Lungen (oder des Larynx) beobachtet. Schon Isambert beschrieb Fälle, in denen die Lungen und die übrigen Organe gesund erschienen, während im Pharynx tuberculose Ulcerationen bestanden. Auch Homolle, in Deutschland B. Küssner, Schliferowitsch treten lebhaft für das Vorkommen primärer Tuberculose am Gaumen und Rachen ein. Besonders beweisend scheint mir der bei Schliserowitsch zu lesende Fall von Tairlee Clarke (als tuberculos aufzufassende Pharynxulceration; bei der Obduction freie Lungen. Mir selbst schwebt lebhaft ein kaum zweifelhafter Fall vor. (Gefängnisstuberculose, primäre Pharynxgeschwüre, secundäre Lymphdrüsen- und miliare Tuberculose). Häutig werden sich freilich in den strittigen Fällen nur die ersten Klagen der Patienten auf den Schlund beziehen. Unzweifelhaft treffen wir allerdings ferner nicht so selten auch verbreitete tuberculöse Ulceration im Schlunde zu Zeiten, wo an den Lungen lediglich die Symptome einer Spitzenaffection nachweislich sind.

Von einschlägigen Statistiken seien z. B. diejenigen von Frankel und Navratil angeführt. (Das Material scheint übrigens nicht überall gleich häufig zu sein.) Auf 1085 Sectionen des Berliner pathologischen Instituts (1865, 1866) entfallen 150 Fälle von Tuberculose und blos ein Fall von Pharynxtuberculose. Navratil gibt an, unter 246 Fällen von Ulcerationen des Larynx und Pharynx 162 tuberculöser Ursache und darunter 20mal im Pharynx gesehen zu haben.

Die tuberculösen Pharynxgeschwüre finden sich entweder im Cavum bucco-pharyngeale allein vor, oder neben solchen der Zunge (und der Lippen). Die Erscheinungsweise der Geschwüre kann denjenigen von syphilitischen Ulcerationen zum Verwechseln ähnlich sehen und in manchen Fällen ist die Differentialdiagnose unmöglich.

Während der ersten Epoche der Inbereulinbehandlung kam in die (II.) Wiener medicinische Klinik eine 40 ahrige Frau mit unsicheren Langensymptomen und einer manifesten Affection der unteren Halswirbel. Die letztere führte unter unseren Augen zur Cervicalparaplezie. Auf Tubereulin *resigirte* die Patientin prompt. Während der Beobachtung kan, es nun in rascher Folge zu retropharyngealer Schwellung, zu diffusen anginosen Erscheinungen und schliesslich zu verbreueter multipler Gesehwürsbildung an den Gebilden des weichen Gaumens. Dermatologische Fachmanner riethen, wir sollten uns nicht durch die Achnlichkeit mit Laes irre führen lassen. Das von uns betonte Felden der miliaren Taberkel beweise nichts. Als aber synter im Larynx Symptome hinzutraten, die noch mehr syphilisverdachtig waren, leiteten wir eine Jodtherapie ein und der Ertolg derselben sprach ganz entschieden für Lues. Patientin verliess (temporär) zeheilt die Klinik.

Gewiss ist auch hier die Gegenwart miliarer Tuberkel das Entscheidende, aber, wenn man vom Velum absieht, vermisst man sie hier öfter. Im Uebrigen breiten sich die tuberculösen Ulcera mehr der Fläche nach aus, als sie in die Tiefe dringen (die scheinbaren Ausnahmen am Gaumen haben in vorangegangener Erkrankung des Knochens ihren Grund) und haben einen speckig-käsigen, seltener (stellenweise) einen granulirenden Grund. Die Ränder sind unregelmässig ausgenagt. Nur ein geringer Entzündungshof umgibt die letzteren. Die submiliaren Knötchen, wenn sie vorhanden sind, stehen in der nächsten Nachbarschaft. Die begleitende Anschwellung der Halslymphdrüsen ist schon früher erwähnt worden.

Die Kranken klagen über Schmerzen im Schlund, besonders beim Schluckact. Die Schmerzen sind aber auch spontan vorhanden. Die Intensität wechselt sehr, einzelne Patienten beklagen sich aufs Aeusserste, andere erscheinen wiederum geradezu indolent. Die Schmerzen können gegen Ohr und Hinterkopf ausstrahlen. Nur zum Theil mit der Heftigkeit der Schmerzen zusammenhängend stellt sich das vorhandene Schluckhinderniss dar. Wahrscheinlich ist eine directe Schädigung der Musculatur die Ursache. Flüssige Bissen regurgitiren oft, feste passiren schlecht gegen den Oesophagus. Die Individuen ziehen es oft vor, ganz zu hungern und magern dementsprechend ab.

Der Beginn der Ulceration erfolgt meist an den Seitenflächen des Schlundes und dann verbreitet sich dieselbe auf die Gaumenbögen, die Uvula und die hintere Pharynxwand (disseminirte Pharynxtuberculose). Fortschreitend liebt das Geschwür mehr die Querrichtung. Den Oesophagus lassen die Ulcera frei. Dagegen greift die Ulceration auf die nasale Partie des Pharynx und auf die rückwärtige Flüche des Gaumensegels über. Oefter kann man (besonders am weichen Gaumen) wenigsteus an einzelnen Geschwüren den Entwicklungsgang verfolgen von aggregirten Knötchen zur Verkäsung und zur Ulceration. Meist findet man das Ulcerationsstadium, die Knötchen können, wie schon erwähnt, der Beobachtung ganz entgehen. Die Geschwüre sind, wenn sie formirt sind und sich ausgedehnt haben, mit ziemlich festhaftendem, käsig-eiterigem Schleim, welcher manchmal Bacillen enthält, bedeckt. Die Geschwüre bluten leicht. Wird die I'vula mit befallen, erscheint sie verdickt, sieht dicht mit Knötchen besetzt aus. (Isambert's bekannter Vergleich des tuberculösen Pharynx mit einer Tropfsteinhöhle.) Sonst sieht sie klein, wie verkürzt aus. Neben der Ulceration greift bisweilen eine Art von Hypertrophie, Bildung von polypenähnlichen Auswüchsen Platz, besonders in der Tonsillarregion.

Geschwüre am Zungengrund und am Zungenrücken und selbst an den Lippen können ebensowohl zur Pharynxtuberculose sich hinzugesellen, wie Zungenulcerationen den Pharynxgeschwüren vorausgehen können. Unzweifelbast vermag die Pharynxtuberculose auch auf den Larynx zu übergreisen. Es liegen sichere Beobachtungen vor, dass im Beginn der

Kehlkopf noch intact war, und dass erst im weiteren Verlauf Oedema epiglottidis, tuberculöse Ulceration der Epiglottis und der angrenzenden oberen Larynxpartien auftraten. Die Stimmbander bleiben dagegen oft frei.

Das begleitende Fieber ist ganz unregelmässig.

Die differentielle Diagnose gegenüber Lupus und scrophulosen tieschwüren wird an anderer Stelle besprochen. Die leichte Verwechslung der Pharynxtuberculose mit Lues ist schon betont worden. Schuld an der Verwechslung ist zunächst schon die relative Seltenheit der Tuberculose und die Häufigkeit der syphilitischen Ulcerationen im Pharynx. Mehrere Begleiterscheinungen an andern Stellen sind ferner ebenso der Lues wie der Tuberculose eigenthümlich. Dazu kommt, dass Tuberculose zu Syphilis in demselben Organismus hinzutreten kann. Aber Tuberculöse können auch syphilitisch werden! Anhaltspunkte für die richtige Diagnose liefert da zunächst die Anamnese, beziehungsweise die einbekannte Infection. Meist zeigen dann auch die Pharynxgeschwüre in manifester Weise ihren tuberculösen Charakter. Die der Spätperiode der Lues zugehörigen Ulcerationen greifen zumeist mehr in die Tiefe, besitzen einen scharfen Rand, und neigen zur Bildung von stark schrumpfenden Narben. Die miliaren Knötchen fehlen ihnen ganz. Eventuell gelingt schliesslich die Diagnose ex juvantibus.

Der Verlauf der tuberculösen Geschwüre des Pharynx ist recht different. Auf die secundare und die (gelegentlich vorkommende) primäre Form braucht man bei der Schilderung keine besondere Rucksicht zu nehmen. Sehr häufig geht die Pharynxaffection verhältnissmässig kurze Zeit dem Exitus letalis voraus, Ausser der acuten Form der Pharynxtuberculose gibt es aber sicher auch eine mehr chronische. Auf Weiterschreiten zu ziemlich bedeutendem Umfang kann längeres Stillstehen, anscheinend selbst Heilung folgen. Dass Stillstand und Heiltrieb hier in Betracht kommen, beweisen die beobachteten Fälle von narbiger Verwachsung des Gaumensegels; ich selbst habe dieses Vorkommniss mehrmals gesehen. Der Tod erfolgt an Erschöpfung. Im Allgemeinen stellt sonach die Tuberculose der Gaumen- und Rachengebilde prognostisch ein bedenkliches Leiden dar.

* *

Therapeutisch wird zunächst ein palliatives Verfahren empfohlen. Reinhalten durch öfteres Ausspülen mit desinfierrenden Mundwässern. Stellt sich die Affection als ganz umschriebene dar, kann der Paquelin'sche Brenner versucht werden. Wird damit auch kein dauernder Effect erzielt, konten wenigstens die (besonders intensiven) Schmerzen beseitigt werden. Energtsche Lapasitzungen sind hier gleichfalls empfohlen worden Joesser zu vermeiden).

Sichere Resultate gibt auch die Milchsäuretherapie nicht. Als locales Anästheticum kommt Cocain und Pinselung mit Carbolglycerin (Acidum carbolicum 4 bis 5 auf 100 Glycerin) in Betracht.

* * *

In der weitaus grossten Anzahl von Lupus fällen zeigt sich bekanntlich die Krankheit zumachst auf der äusseren Haut und greitt erst seeundar auf die Schleimhaute (Conjunctiven, Mundrachenhohle, Laryux). Am haufigsten beginnt hiebei der Lupus an der Nase. Die Häufigkeit der secundären Schleimhautlocalisation ist aber früher wehl unterschätzt worden. Nur in selteneren Fällen wird primmrer Lupus der Schleimhaut bechachtet. Manche der anfänglich als ursprünglich etscheinenden Fälle durften sich bei gennuer Untersuchung, beziehungsweise im weiteren Decursus, als secundar erweisen lassen.

Die Fruhlormen des Lupus auf der Mundschleimhaut. z. B. am Gaumensegel, sind dadurch gekennzeichnet, dass auf ansunseher, keine Infiltration zeigender Schleimhaut, von einem schmalen Entzundungshofe umgeben, bis erbsengrosse Knoten auftreten. Diese Knoten entstehen aus der Confluenz kleinerer grangelber papillärer Exerescenzen. Neben den grosseren Knoten sieht man auch isolarte kleinere Knotehen. Die Schleimhautaffection beginnt schmerzlos und ohne Functionsstörung und wird subjectiv erst relativ spät bemerkt.

Der Lupus der Oberlippe übergreift per contiguitatem auf die Mucosa. Diese verwandelt sich hiebei in eine hockerige, Granulationen vertauschende Flache. Dann werden das Zahmfleisch, sowie die Schleimmaut des harten und werden Gaumens weich, wulstig, das Epithel locker, weisslich, und schliesslich folgen leicht blutende Detecte, die mit wuchernden, lang bestehenden Granulationen sieh bedecken oder oberflachlichen Narben Platz machen. Entzegen dem gewähnlichen Verhalten der tuberculosen Uleration kann der Lapus von vorneherem tief in das Gewebe verkringen und so kommt es zu umfänglicheren geschwurigen Processen mit dauernder Zerstorung des Gaumensegels, der Uvula, der Tonsillen.

In Fällen, in denen eine solche Contiguität nicht ersichtlich ist, in denen z. B. an der tiexichtshaut sich bles Narbenbildungen und disseminister Hautiupus finden, lassen sich in der Mundrachenhöhle gleichfälls gleichzeitig Knotellen und Uleerationen, sowie narbige Defecte erkennen. Die tieschwure wachsen langsam, ihre Rauder sind nicht gewulstet, stärkere entzundliche Reaction in der Umgebung fehlt. Unter geeigneter Benandlung kommt es zur partiellen oder totalen Vernarbung der tieschwure, die Nieben können jedoch nemerdings geschwurig zertallen. Den Sitz der luposen Vernaderungen findet und an der Pars interareualis Vell, an der Uyulawurzel, an den tiaumen bögen, an der binteren Rachenwand, besonders aber auch in der Balgdrusenregion der Zungenwurzel. Stets besteht Neigung der Processes zum Fortsehreiten in der Richtung gegen den Aditus laryigts. Auch wenn die Uceration umfanglich geworden, bleiben die Schmerzen relativ gering. Der Nachweis der Tuberkelbacillen im abgetrennten Wucherungen und eierdirten Randstucken von Geschwuren gelängt nur sehwierig. Auch Vernapfungsversuche fallen viellach negativ aus. Die Habslyungsderüsen bratehen nicht stark anzasenwellen.

Dus wichtigste dragnostische Kriterum ist der eventuell noch in Residuen vorhandene Hautlupus. Ist kein Hautlupus vorhanden, muss es schwierig sein, Lupus und Tuberenlose von einander zu unterscheiden. Eigentlich ist dies nich ment nothig. Der Verlauf des Lupus ist ein langsatier, inden an der einen Stelle Narbentudung zu Stande kommt während in anderen Partien der Zertail fortsehreitet. Der Lupus ist

somit prognostisch günstiger als die gewöhnliche Tuberculose der Mundrachenhohle. Rückfälle nach zeitweiliger Heilung bleiben aber auch hier nicht aus.

Die Therapie hat in der Abtragung der Wucherungen, welche in der Balg-drüsenregion der Zungenwurzel am meisten bervorzutreten pflegen, zu bestehen (Schneideschlinge, eventuell unter Fuhrung des Spiegels). Die uleerirten Partien werden mit Argentum nitricum (in Substanz) gentzt. Instillationen von Mentholöl sind empfohlen worden. Ebenso ist beim Schleimhautlupus auch die Milehsäure angewendet worden (30—50° ["ig.).

Literatur.

1. Tuberculose.

B. Baginsky, Berliner klinische Wochenschrift. 1887, S. 891, und Dudem 1889, S. 314.

Boueliut, Paris médical. 1889.

Bresgen, Lippenkrankheiten, Diagnostisches Lexikon, 1894, Bd. III.

Derselbe, Rachentubereulose, Diagnostisches Lexikon. 1894.

G. Catti, Wiener klinische Wochenschrift. 1894, Nr. 24.

Chanffard, Soc. med. des hop. 1894, Tome X, pag. 141.

F. Chvostek, Allgemeine Wiener medicinische Zeitung. 1884, Nr. 19.

Cornil, Semaine médicale, 1895, pag. 223.

Dimochowski, Ziegler's Beitrage, Bd. X, S. 481, und Bd. XVI, S. 109.

Enteneuer, Inaug.-Dissert. Bonn 1872.

Flomming, Ref. Cannstadt's Jahrbuch, 1850.

B. Fraenkel, Berliner klimische Wochenschrift, 1876, Nr. 46.

E. Fraenkel, Deutsche medicinische Wochenschrift. 1887, Nr. 33.

Gleitsmann, Zehnter internationaler medicinischer Congress. 1890, Bd. IV, XII. Abth., S. 151.

P. Guttmann, Deutsche medicinische Wochenschrift, 1883, Nr. 21.

O. Hansemann, Virchow's Archiv. Bd. CIII.

Heller, Deutsche Medicinalzeitung, 1893, Nr. 44

Herbel, Innug.-Dissert. Wurzburg.

Homolle, Jahresbericht Virchow-Hirsch, 1876.

I sambert, Annales des maladies de l'oreille. Tome I, p.g. 77, und Ibid. Tome II, pag. 162.

v. Jaruntowsky, Munchener medicinische Wochenschrift, 1895, Nr. 18.

Kihr, Cit. nach Durck, Lubarsch's Ergebnisse, II. Johng. (1895), S. 196.

Kruekmann Virebow's Archiv. Bd. CXXXVIII, 3, Hen.

B. Kussner, Deutsche medicinnehe Wochsnechntt. 1891, Nr. 20

Lord, New-Yorker medicinisches Journal, 1843, 20 Ma.

W. Lublinski, Deatsche mehemische Wochenschrift 1885 Nr 9

Michelson, Berliner klimsche Woshenschrift 1832 | 8 22 | Zuschrift für klimische Medicin, Bd. XVII, Supplement (Lersten's Free)

Navratil, Laryngologische Bodpage Louis

Nedopil, Archiv bir kimischs (ber) a. net Klank. VII. Jahrg., 9. Heft.

Nolden, Inung.-Dissert B

L. H. Potst Born !

Portal, Cars des

Reinthaler, Ir.

Saholotzki, V

Sacaze, Arch. gen. therap 1893. Dec.

Schlenker, Virchow's Archiv. Bd. CXXXIV, S. 247

Schliterowitsch, Deutsche Zeitschrift für Chrurgie. 1889. Bd. XXIV, Heft 5, 6.

Scholz, Dissert, Wurzhurg 1894.

Fr. Strassmann, Virchow's Archiv. Bd. XCVI, S. 319.

Talamon, Med. mod 1893, 2, Juli.

Tusseau, Lyon médical, 1894 Nr. 16,

Virgham, Goschwulste, Bd. II, S. 674,

E. Wagner, Ziemssen's Handbuch, Bd. VII, S. 225, and Berliner klimsche Wochenschritt, 1882, Nr. 17.

O. Weber, in Pitha-Billroth, Bd. III, S. 337, 360.

Zarnikov, Munchener medicinische Wochenschrift, 1894, Nr. 7.

2. Lupus.

H. Krause, Berliner klinische Wochenschrift. 1884, Nr. 26.

Lefoir, Semon's Centralblatt, 1889'90, S. 604.

P. Michelson, Berliner klinische Wochenschrift, 1890, S. 1112.

Mummenhoff, Inaug.-Dissert. Bonn 1889.

I. Anhang.

Lupus erythematosus,

Der Lupus erythematosus ist bis jetzt in seltenen Fällen an der Lippe, auf dem harten Gaumen und den Wangen beobachtet.

Die Lippenschleinhaut wird dabei auffallend trocken und wie mit sehr feinen, grauen. Sandkörnehen ähnlichen Schuppen bestreut. Auf der Wangen- und Gannienseidelinhaut finden sieh grossere Plaques von bis hinsengrossen, seichten, rothen oder grau belegten Excorationen und blaubeh weissen Narbenflecken.

In einer Beobachtung Philippson's, welche zu den zumeist von Kaposi beschriebenen Fällen, die unter den Erscheinungen einer Infectionskrunkheit verlaufen (Auftreten des Lupus erythematosus in zahlreichen über den körper zerstreuten Flecken, acute Ausbruche von Fieber, (ielenksehwellungen, Schmerzen), gehort, wurde bei Inspection der Mundhohle eine erkrankte Stelle gefunden, die keine subjectiven Beschwerden verursacht hatte. Diese etwa beinengrosse, in der Hobe der unteren hinteren Backenzahne auf der Wangenschleimhaut rechts sitzende Plaque war ein blutrother ovoler Fleck, welcher unter dem Niveau der Umgebung lag, und der von einem sehmalen, kleine radiüre Falten zeigenden, weiss-opaken Rand umgeben sieh zeigte. Das intensiv rothe Centrum war durch Druck nur wenig zum Abblassen zu bringen. Die Kieferdrusen schwollen nicht an.

Die Therapie musste in Application des Thermokauter nach vorausgegangener Cocainisirung bestehen.

Literatur.

Kuposi, Lehrbuch und Archiv für Dermatologie, 1872.
L. Philippson, Berliner klimische Wochenschrift, 1892, S. 870.
Veiel, Ziemssen's Handbuch der Hautkraukbeiten, I. S. 385.
Vidal, Annales de Dermatol, 1889, 25, Oct.

II. Anhang.

Scrophulose.

Diese gibt vor Allem im Kindesalter, bisweilen aber auch bei Erwachsenen Veranlassung zu verschiedenen Affectionen der Mundrachenhöhle, von denen hier passive Hyperämie (Druck geschwollener Drüsen auf die Halsvenen), Katarrhe, Vergrösserung der adenoiden Gebilde des Isthmus, Ulceration genannt sein mögen.

Das secrophulöses Ulens erscheint nur ausnahmsweise vor Vollendung des zweiten Lebensjahres. Bis zur Pubertätsperiode wird es dann immer häufiger, um von dieser Zeit wieder abzunehmen. Die Geschwursbildung beginnt in der Regel an der inneren Seite der Plica salpingopharyngen oder auch an der hinteren Pharynxwand neben der Ansatzstelle des Areus palatopharyngens, meist einseitig. Die Uleeration breitet sich der Fläche nach relativ rasch aus. Nach abwärts macht sie in der Höhe der Epiglottis Halt, nach oben kann sie das Rachengewölbe erreichen. Die Geschwursform ist unregelmassig, der Grund von Eiter und Schleim bedeckt. Die Granulationen sind sehlaff, blass. Die Ränder sind stellenweise gewulstet, an anderen Stellen platt. Nach vorn schreitet die Geschwürsbildung öfter auf die Gaumenbögen, das Velum und die Uvula tort. Der weiche Gaumen kann perforirt werden.

Der scrophulöse Retropharyngealabscess gehort nicht in den Rahmen dieser Darstellung.

Die Uleera scrophulosa behandelt man mit Jodlösungen. Daneben muss der Allgemeintherapie das Hauptaugenmerk zugewendet werden.

30. Die Mundaffection der Scorbutischen.

Obwohl ein Scorbutvirus bisher nicht mit voller Bestimmtheit nachgewiesen und allgemein anerkannt, wird man gegenwärtig doch bereits den Scorbut als primären hämorrhagischen Infect aufzufassen geneigt sein, dessen Einfallspforte vor Allem der Darmeanal, vom Zahnfleisch angefangen bis zum Enddarm hinunter, darstellt. Die Krankheitskeime finden entweder am Zahnfleisch oder erst im Dünndarm Aufnahme. Unter geeigneten Bedingungen erfolgt schon an ersterer Stelle ihre Colonisation.

Bereits liegen auch schon mehrfache Versuche vor, Seorbut als durch einen specifischen Mikroben verursacht darzustellen. Die Anwesenheit von Mikroorganismen im Blute und in den Geweben Seorbutkranker wurde durch mikroskopische Untersuchung (Kamen), durch Aussaat auf Nahrboden (Uskow) und durch Infection von Tmeren mit dem Blute kranker Menschen (Murri, Canta, Pari und Petrone) nachzuweisen versieht. Doch vindieirt man bisher bles den einschlagigen Untersuchungen von Rosenel und V. Bahes massgelende Bedeutung.

Babes hat bei einer Scorbutepiteme in Jassy neben einem Streptococcus und dem Bueillus der Kaninchenseptikämie einen charakteristischen Baeillus gingivitidis aus den Zabntleischgeschwüren, in denen er dichte Rasen bildete, gezüchtet.

Dieser Bacillus ist sehr schlank. 0 3 3 μ, und stellt sich oft auch aus längeren Fäden zusammengesetzt dat. Er zeigt unregelmassige, kornige Farbung, reagirt nicht auf die Gram sehe Tinetion. Die schwierige Zuchtung gelang auf Agar, der vorher zur Streptococcencultur gedient hatte und frisch sterilisirt war. Die Breilien wachsen blos über 22° und bilden erhabene, scharf umschriebene, gelbliche Colonien von tetigiger Consistenz. In Bouillon riefen sie zurte Trabung und etwas flockiges Sediment hervor. Sie sind obligate Acrobier.

Die Reineultor verursacht bei Meerschweinehen, Kaninehen und Hunden, subeutan in Dosen von 5--10 cm³ injieirt, von hamorrhagischem Oedem eingesaumte Abscesse und Blutungen in den serosen Membranen. Im Korper sind dann die Bacillen nicht wiederzufinden. Mit an sieh unschädlichen Streptococcen injieirt, rufen sie jedoch gewohnlich einen tödlichen kamorrhagischen Infect hervor. Besonders geschieht dies nach Verimpfung verriebener Zahnfleischgewebsstackehen in die Blutbahn, da entstehen ausgedelute Hamorrhagien unter der Haut und in den Organen. Es findet sieh hiebei allerdings das Bacterium der Kaninchenseptikämie in der Ueberzahl, doch sind daneben auch die Gingivitisbacillen nachweisbar.

Da der Babes'sche Bacillus den Anforderungen, die man an einen Scorbut erzeugenden Bacillus stellen muss, mehrfach zu entsprechen scheint, ist ein weiteres Studium dieses Mikroorganismus dringend erwünscht.

In erhärteten und verschieden gefürbten Praparaten des Zahnfleischgewebes (klinisch war in den untersuchten Fällen die charakteristische Gingivitis voranden), fand Bahes bei mikroskopischer Untersuchung den Zahnfleischrand grosstentheils vom Epithel entblöset und von einer mässig dieken, blassen Schicht bedeckt, welche an die Structur einer Dij htheriemembran erinnert und wenige fragmentirte Kerne zeigt, die nach unten zu häufiger werden. Oberflächlich enthält diese Schicht verschiedene Bakterien, besonders Streptococcen. An der Grenze dieser Schicht gegen das tiefere Gewebe bestand nun eine ziemlich dieke, etwa 0.1 mm breite Schieht, die aus einer glänzenden, scheinbar einformigen Masse gebildet war. Nach Gram gefärbte Schnitte liessen keine Structur an derselben erkennen, dagegen erseluen sie bei Fürbung mit Löftlerblan tief tingert and erwies sich als ein dichter Filz von krummen, langen, feinen Bacillen, Die Bacillenschicht setzte sich an den Grenzen des Substanzverlustes unterhalb des noch erhaltenen, verblassten Epithels in Form unregeltmassig verfilzter Colonien fest. Unter der Bacillenschicht bestand ein mässig dichter Wall von Rundzellen. Die darunter befindliche Mucosa erschien odernates und durch ein körniges Exsudat geschwellt, gleichfalfs von Baeillen durchsetzt. Auch fanden steh spindelformige Elemente mit reticulirtem und durch Methylenblan gut gefürltem Protoplasma, weiche Gefässe begleitend, oder deren Wandungselemente bildend, von der Oberfläche aus in die Tiete ziehen. In der Tiefe, den grosseren Gefussen entsprechend, deren Wandung ebentalis aus grossen Spindelzellen bestand, fand sich das Gefassluppen bedeutend erweitert, strotzend mit Blut erfullt. Im Gewebe fanden sich hier auch reichlich Mastzellen, jedoch keine Baeillen mehr. In einem minder schweren Falle erschien die Spindelzellenwucherung weniger ausgesprochen und mehr durch Endothelschweilung der Schleimhautgefasse ersetzt. Ins Innere der Blutgefasse dringen die Baeillen meht hinein.

Auch die histologische Untersuchung von Präpurnten, welche den Versuchstlueren entnommen waren, die mit den erwähnten hämorrhagischen Infiltrationen zu Grunde gegangen waren, stellte fest, dass die (subeutanen) Blatungen in der Umgelung von Gefässen erscheinen, deren Wandung deutlich zellig geworden und zwar aus grossen Spindelzellen zusammengesetzt erscheint. Ebenso liess sieh noch in der Milz bedeutende Wucherung der fixen Elemente in Form reichheher Bundel von grossen Spindelzellen, geschwellten Endothelien der Pulparamme nachweisen.

Der Babes'sche Bacilius gingivitidis würde also locale Nekrose (am Zahnfleischrand). Exsudation und (durch Toxinwirkung) eine Proliferation der fixen Bindegewebszellen und der Gefässwände erzeugen. Die disseminirte Veränderung der Capillarendothelien hatte auch schon früher Uskow als wesentlich für die pathologische Anatomie des Scorbuts hingestellt. Dieser fand die Mundaffection beginnend in den tieteren Schichten des Zahnfleisches. Das Endothel der Capillaren und der kleinen Gefässe erscheint, während die Lichtung vergrössert ist, geschwollen. Das Lumen ist vollgepfropft mit rothen und weissen Blutkörperchen. An Stellen, wo dichtgehäufte Leukocyten liegen, sind die Endothelveränderungen am ausgesprochensten. Dort kommt es spater auch zur Bildung von Bindegewebszellen und von aus Granulationszellen bestehenden Nestern.

Die Bedeutung dieser Proliferation der Bindegewebszelten, beziehungsweise der Gefässwände als productiver, beziehungsweise reparativer Vorgang tritt aber jedenfalls sehr zurück gegen den destructiven Gesammtcharakter der Stomatitis scorbutica. Die gingivale Nekrosirung sowohl als die Art der Zerstörung und die Entwicklungshemmung für die neugebildeten Elemente hat verschiedene Ursachen.

Im Beginn einer grossen Zahl von Fällen sieht man das geschwollene Zahn fleisch von hantkorngrossen hämorrhagischen Flecken besetzt. Diese Blutungen kommen durch Dispedese, nicht durch Rhexis zu Stande, Jene auffallenden Veranderungen am Endothel der kleinsten Goffisse brauchen bei mikroskopischer Untersuchung hier war nicht gleich pragnant hervorzutreten. Das Wachsen dieser Infiltrate kann man nicht selten direct beobachten. Die Gingiva wird dann buckelig und diese Buckel sind von formlichen Blutbenichen gebildet. Es kann dann nicht überraschen, wenn das Gewebe selbet erdruckt wird. Die resultirende Nekrose ist in diesem Falle wohl vorwiegend eine mechanische, hämorrhagische Man constatirt zupachst ein Weichwerden der Buckel. die Decke wird in Fetzen abgehoben und es liegt mehr oder weniger lang ein dunkelhämorrhagisch durchsetztes, todtes Gewebe vor. Die Nekrose erfolgt dabei haufiger en masse als blus molecular, die Substanzverluste reichen immer in die Tunica propria lunein. Die so gesetzten Gesehwüre zeigen keine Heiltendenz, unter Einwirkung der Mundbakterien übergeht die hamorrhagische Nekrose in trangrån, und diese schrottet gegebenen Falles bis auf den Kieferknochen fort, der allmälig sammt den lose gewordenen Zähnen entblosst erscheinen kann.

Ausserhalb dieser hämorrhagischen Nekrosirung gewinnt aber die Stomatitis scorbutien auch noch dadurch ihren uleerös-gangranösen Charakter, dass der Krankheitserreger nicht blos Blutungen, sondern auch für sich Nekrose und Exsudation hervorruft. Bisweilen sieht man, wenn die Nekrose anscheinend molecular verlaufen ist, den in die Tunica propria hineinragenden Substanzverlust wie alle wunden Flachen in der Mundhohle unt einer graugelblichen, aus Esterzellen, rothen Blutkorperchen, epithelialen Elementen und Mikroorganismen bestehenden Lage bedeckt, die leichter oder schwerer abzustreifen geht. Im Gebiete solcher (frischer und nicht umfänglicher) Uberrationen erscheinen bei mikroskopischer Untersuchung die Reactionserscheinungen gering. In den Schorfen, die in den sehwereren Fallen die eigentliche scorbutische Entzundung setzt, finden sieh wohl fast immer auch gleichz itig diffuse oder nurschriebene hämorrhagische Infiltrate, doch sind es dann nicht aussehliesslich die mechanischen

Wirkungen der Bintergusse, welche die Nekrose en masse towirken. Neben Gewebsresten und hämorrhagischem Detritus enthält die Eschara stets ziemlich zahlreiche Wanderzellen zum Zeichen ihrer entzundlichen Herkunft. Die nach dem Schorfol fille vorliegende, zum Theil aus gerinnendem Exsudat bestehende Pulpa, welche gangranos weiter zerfällt, vielleicht auch die fortdauernde Wirkung der von den Krankheitsorregern selbst geheferten destructiven Agentien hemmt die Reparation von Seite der wichernden endothehalen Elemente und von der umgebenden Eliminationszone in der Art, dass die meist übermassig entwickelten Granulationen mangelhaft ausgebildete Gefasse mit weiterbestehender Neugung zu Blutungen haben. Untersucht man ankroskopisch in älteren, lange bestehenden Fällen Stuckehen von dem dann bereits derber gewordenen Zuhnfleisch, findet man darin neugebildetes Bindegewebe, welches aus den proliferirenden Gewebszellen hervorgegangen. Meist ist die Consistenzunahme des Zahnfleisches, wenn die Besserung eingetreten und die Schweilung zuruckgegangen ist, nur eine wenig beträchtliche, doch kann in manchen Fällen die Gingiva auch etwas verdickt, fest und in Folge der starkeren Narbenretraction selbst hockerig bleiben.

Babes nimmt an, dass der Zahnfleischbacillus, den, wie es scheint, auch Miller bereits dort gefunden, jedoch nicht zu cultiviren vermochte, ein häufiger Bewohner der Mundhöhle sei. Zur Entfaltung seiner pathogenen Wirkung bedürfe er einer Herabsetzung der Widerstandskräfte des Organismus. So erklärt es sieh, dass der Scorbut vorzugsweise Individuen und Menschenclassen heimsucht, welche durch einseitige Ernahrung. schlechte sonstige hygienische Bedingungen, Strapazen etc. heruntergebracht sind. Betrachtet man als Einbruchspforte des Krankheitserregers den Darmeanal, so scheint, nach Massgabe klinischer Erfahrungen. die Intactheit der Schleimhaut (des Epithels) ein ausreichendes Hinderniss für die Colonisirung in der Mundhohle abzugeben. Man vermisst nämlich die Zahnfleischaffection bei jüngeren Menschen, wenn das Gebiss in vollkommen gutem Zustande sich befindet, und bei alten Individuen, wenn die Zahne ausgefallen und die Lücken bereits fest benarbt sind. Wunden, geschwürige Processe der Mundhöhle, Zahnearies u. dgl. gelten dagegen mit Recht neben vernachlässigter Hygiene des Cavum oris als Hauptgrund der Schwere der scorbutischen Stomatitis.

Vielleicht ist hierin auch die wichtigste Ursache für die Thatsache zu suchen, dass die scorbutische Gingivitis und der Scorbut selbst nichts Unzertrennliches darstellen. Fehlen der Veränderungen des Zahnfleisches schliesst die Diagnose auf Scorbut bekanntlich keinestalls aus. Die Zahnfleischaffection steht nämlich nicht blos oft in gar keinem Verhältniss zur Intensität der übrigen Symptome, sie fehlt selbst in sehr vielen Fällen ganz. Belege hiefür hat W. Koch aus der Statistik mehrerer Epidemien in grosser Zahl beigebracht; ich füge denselben blos einen Hinweis auf den Bericht L. Berthenson's über die Scorbutepidemie von 1889 in St. Petersburg hinzu, nach welchem die Affection des Zahnfleisches in mehr als der Hälfte der im Nikolai-Militärspital behandelten Fälle (225) fehlte. Wo die Stomatitis überhaupt beobuchtet wurde, stellte sie sich

nur in äusserst leichtem Grade dar. Auch steht klinisch fest, dass der Scorbut der Gingiva durchaus nicht etwa ganz allgemein das Primarsymptom des Scorbuts darstellt.

* *

Die scorbutische Mundaffection betrifft vor Allem das Zahnfleisch. aber auch die Mund- und Rachenhöhle.

Was zunächst die Entwicklung und die ersten klinischen Erscheinungen am Zahnfleisch anbelangt, so sieht man in vielen Fällen noch vor oder neben den Anfängen der Randauflockerungen an der Lippenschleimhaut ausgedehnte dendritische Netze stark gefüllter Venen, welche in viel höherem Grade, als man es beim Anspannen der Lippen mancher Gesunder wahrnimmt, entwickelt sind und sich bei der sonst bleichen Mucosa scharf abheben. Vorwiegend sind die Uebergangsfalten und die beiderseits angrenzende Hälfte der Lippen und des Zahnfleisches der Sitz dieser Venennetze, die meist so dicht erscheinen, dass die entsprechenden Schleimhautpartien diffus braunroth verfärbt aussehen. Daneben erscheinen die Lippendrüschen in diesem Stadium geschwollen und die Speichelsecretion bereits vermehrt.

Das Zahntleisch ist im Prodromalstadium blass, livid, wird locker und blutet schon leicht. Diese blassbläuliche Beschaffenheit der Mucosa oris und die angeführten Venennetze lassen auf trägen Capillarkreislauf und auf Anhäufung des Blutes im venösen Theil des Gefässrohres schliessen. In manchen Fällen sieht man, bevor Auflockerung und Verfärbung des Zahnsaumes besonders hervortreten, das sonst glatte Zahnfleisch und auch die Lippenschleimhaut wie mit einer sammtartigen Schicht bedeckt. Betrachtet man solche Flächen mit der Lupe, so erscheinen sie aus getrennt stehenden Knötchen gebildet, welche von einander durch grubenartige Vertiefungen getrennt sind. Dies rührt daher, dass die venöse Hyperämie vor Allem in den Gefässschlingen der Schleimhautpapillen bedeutend werden und auch die beginnende Transsudation hier zuerst zur Geltung kommen wird.

Dass die gröberen Veränderungen beim Fortschreiten des Processes am Zahnfleischsaume sich localisiren, ist zum Theile schon in den anatomischen Verhältnissen begründet. Während nämlich die Papillen der Lippen- und Wangenschleimhaut vertical gegen die Fläche geneigt stehen und die genannten Stellen ein mächtiges Pflasterepithel deckt, laufen die Papillen des Zahnfleisches radial gegen die Epithelfläche und die dichten Papillenbüschel werden nur durch eine verhältnissmässige dünne epitheliale Lage gedeckt. Wenn diese am Zahnfleischsaume selbst etwas dicker ist, so wurd dieser Umstand durch das Massiger- und Grösserwerden der Papillen mehr als ausgeglichen. Entstehen nun in

diesen Papillenbüscheln Gefässektasien und kommt es hier zu entzündlichtransudativer Schwellung, so werden die Folgen zunächst an der Stelle, wo die Mucosa in sehr spitzem Winkel von der Vorder- auf die Hinterfläche des Kiefers übergeht, sichtbar. So resultirt das Kolbigwerden zwischen den Zähnen, dann die Intumescenz entsprechend dem ganzen Zahnfleischsaum. Dazu kommt, dass dieser Saum besonders den mechanischen Insulten beim Kauen ausgesetzt ist, und dass die Localisation der scorbutischen Veränderungen überhaupt zumeist an derartig lädirten Körperstellen erfolgt.

Livide und tiefrothe Verfärbung, feine Ekchymosenbildung zeigt sich zunächst als feiner Streif am Zahnfleischrande, wo die Gingiva den Zähnen anliegt. Bevor es zur stärkeren Lockerung kommt, kann man schon durch leichtes Drücken Blut zwischen Zahn und Zahnfleisch hervortreten machen. Ein kleinster Nadelstich wird das Centrum einer hämorrhagischen (begrenzten) Infiltration. Meist ändert sich dann alsbald die Gingiva in ihrer ganzen Breite. Sie wird tiefroth, beziehungsweise dunkellivid, von (scheinbar) spontan auftretenden hämorrhagischen Infiltraten durchsetzt, schwillt an und zieht sich, indem sie sich wulstet, vom Halse der Zähne zurück. In den Zwischenräumen zwischen den Zähnen wuchern die kolbigen Massen aus, die zum Theile selbst geschwürig fortzerfallen, theils » Druckbrand «-Geschwüre in der Mucosa der Wangen verursachen. Auch überwachsen die Grunulationen nicht selten die Zahnkronen und hängen schürzenähnlich darüber. Aehnliche Knollen, bis nussgross, füllen auch die bestehenden Zahnlücken aus. Die Masse dieser Bildungen wird nicht selten eine solche, dass die Lippen vorgetrieben erscheinen. Dabei bestehen höchstgradige Empfindlichkeit und zeitweise oder anhaltend hestige Blutungen. Neben der Granulation dauert die gangränöse Ulceration fort, grossentheils im Bereiche der Wucherungen selbst und es resultirt ein widerlicher charakteristischer Geruch. Die Zähne werden locker, indem es zu Hamorrhagien in und um die Zahnalveolen, auf den Körper und in den Markraum des Unterkiefers und zu rareficirender Alveolarostitis kommt.

Betonen möchte ich übrigens die Existenz einer scorbutischen ulcerösen Stomatitis, bei welcher die buccalen Hämorrhagien mehr oder weniger ganz feblen. Die schwere Form der Gingivitis scorbutica kann viele Monate fortbestehen und die Heilung der anderweitigen Localisationen des hämorrhagischen Infectes weit überdauern.

Hinterbleibt die bereits erwahnte Hypertrophies des Zahnfleisches, beziehungsweise kommt es zu fleck- oder flächenweiser Induration desselben, so treten die betreffenden Partien (sie finden sich besonders am Oberkiefer) durch weissliche Farbe und trockenes Aussehen von der Umgebung hervor. Beim Betrachten mit der Lupe erscheinen diese

Flächen uneben und höckerig. Offenbar sind es wiederum die erhaltenen Papillen, an denen die Bindegewebswucherung sich deutlich manifestirt. So etwas findet sich nafürlich hier nur in solchen Fällen, in welchen die höchsten Grade der Zahnfleischzerstörung nicht eingetreten waren.

Anginöse Erscheinungen, die sich sehr gut in den Rahmen der als infectios gedachten scorbutischen Symptome einfügen, finden sieh, besonders in manchen Epidemien, in mit Fieber verbundenen und ohne solches verlaufenden Fällen.

Der Charakter dieser Affection der Fauces ist meist ein einfach erythematiser; es finden sich starke, der searlatinosen vergleichlare Rothung, mässige Schwellung des Gaumens, der Tonsillen und der hinteren Pharynxwand, leichtes Oedem des Züpfehens. Selten ist Tonsillitis, noch seltener entwickelt sich eine phlegmonése Form, Angma uleerosa oder herpetiformis. Beobachtet wurden ferner auch noch Suffusionen um Granulationen an der hinteren Rachenwand, Zerfall der Granulationen zu Geschwurchen mit blutigen Rändern und hamorrhagischem Grunde. Daneben erselnen die übrige Oberfläche des Rachens blass.

Schwellung der submaxillaren und der am Boden der Mundhöhle gelegenen Lymphknoten und Speichelfluss gehören gleichfalls zum Krankheitsbilde.

Differentialdiagnostisch kommt blos die hämorrhagische Stomatitis leucaemica ernstlich in Betracht (vgl. diese weiter unten).

* *

Die Prognose hängt zunächst von der Schwere des ganzen Falles ab, also vom Sitze, der Ausbreitung und Intensität aller übrigen Localprocesse und vom allgemeinen Kräftezustand des Patienten. In zweiter Linie von der Möglichkeit, den Kranken unter günstige hygienische Bedingungen zu versetzen. Auch in mittelschweren Fällen wird aber stets berücksichtigt werden müssen, dass gewisse üble Zwischenfälle, welche in der speciellen Pathologie des Scorbutes abgehandelt werden, ganz unvorhersehbar das Leben der Patienten bedrohen können. Zu beachten ist ferner, dass die Genesung eine unvollständige sein wird, wenn sich auf der Höhe der Krankheit Verschwärungen des Zahnfleisches entwickelt haben, die nur durch Narbenbildung wieder geschlossen werden, beziehungsweise, wenn bindegewebige Wucherungen in der Gingiva platzgreifen, die eine dauernde Induration zur Folge haben. Stets aber, auch wenn schliesslich vollständige Heilung erfolgt, ist die Hartnäckigkeit der Zahnfleischerkrankung im Allgemeinen und besonders in solchen Fällen zu fürchten, wo die Mundorgane schon vorher verwahrlost gewesen.

Was die Localbehandlung der scorbutischen Zahnsteischaffection anbelangt, kommt sleissiges Ausspülen mit Wasser und mit desinsicirenden Lösungen, und die örtliche Anwendung der Adstringentia in Betracht. Es wurden angewendet: Pinselungen mit Höllenstein-, Alaun-, Tanninlösungen, Tinctura Myrrhae, Calami, Catechu und Ratanhiae, mit Rindenabkochungen (China, Eiche); Betupfen mit dem Lapisstift: adstringirende Mundwässer.

Lösungen zum Pinseln:

Borkhart: Rp. Acid. tannici 3-0, Glycerin. 10.0, Aq. dest. 40.0. M. D. S. Pinseln.

Feibes: Rp. Tinet. Myrrhae,

> Tinct. Gallarum as. 5.0, Tinct. Ratanhiae.

M. D. S. Zum Pinseln.

Ehrmann: Rp. Tincturae Jodi.

Rp. Cupri sulfur. 0.1-0.2, Ewald:

> Glycerin. 10. D. S. Pinseln.

Adstringirende Mundwässer:

Rp. Sol. Alum. acet. 5:0:100:0, Aq. flor. Aurant. 1000.

M. D. S. Ein Esslöffel auf ein Glas Wasser.

Rp. Liq. Plumbi subacetici 10-0,

Decoct. Hordei 150.0.

D. S. Mundwasser.

Rp. Tinet. Jodi 2.0,

Aq. dest. 2000.

D. S. Mundwasser.

Rp. Tinct. Catechu 10-0,

Aq. Menth. pip. 1500.

D. S. Ein Esslöffel auf ein Glas Wasser zum Ausspülen des Mundes.

Rp. Tinctura Ratanbiae 30 Tropfen auf ein Glas Wasser.

Rp. Tinct. Myrrhae 5-0, Spirit. Lavandul. 95-0,

Sacchar, alb. 10.

D. S. Ein Theelöffel auf ein Glas Wasser.

Rp. Tinet. Calami,

Tinet. Mast. aa. 50,

Spir. frumenti 50-0,

Ol. earyoph. 0.2,

Saccharin, 0.02.

M. D. S. 10-20 Tropfen auf ein Glas Wasser.

etc. etc.

Die Vermeidung der Zahnfleischerkrankung wird durch frühzeitige Extraction der schadhaften Zähne angestrebt.

Anhang.

Noch für eine weitere Form der primären hämorrhagischen Infection, nämlich für die Purpura erythematosa (Erythema malignum) sind Affectionen der Schleimhaut der Mundrachenhöhle bekannt geworden. Actiologisch sind die hämorrhagischen Formen noch wenig bekannt. Vielleicht wird sich noch herausstellen, dass sie nicht als selbständige Kategorien aufzufassen sind, sondern der Purpura rheumatica. der Sepsis haemorrhagica zugehören.

E. Wagner hat gezeigt, dass die Erythemknoten der Schleimhäute nicht wie diejenigen der äusseren Haut einen blos schwach hämorrhagischen Charakter besitzen, sondern dass hier derselbe vom ersten Beginn so stark ausgeprägt erscheint, als ob eine reine, nicht entzündliche hämorrhagische Infiltration vorläge.

In der Mundrachenhöhle zeigen sich in manchen einschlägigen Fällen dementsprechend Knoten, die sehr rasch hämorrhagisch werden. Sie verschwinden aber meist durch Resorption. Sie verursachen stets beträchtliche Beschwerden, besonders für den Schlingact. Diess ist umsomehr dann der Fall, wenn, was öfter beobachtet wurde, die hämorrhagisch infiltrirten Stellen gangranösen Zerfall eingingen. Das Zahnfleisch kann dabei geröthet und geschwollen erscheinen. Auch blutet es leicht. Eine der scorbutischen analoge Gingivitis wurde aber nicht gesehen.

Folgender selbst beobachteter Fall kann einen Beitrag zur einschlägigen Casuistik liefern:

19jahriger Bursche, der bereits zwei sehwere fieberhafte Attaquen von Rheumatismus überstanden. Seit zwei Jahren kein solcher Anfah. Bisher keine Beschwerden von Seite des Herzens.

 Mat 1887. Fieber, rheumatische Schwellung zahlreicher kleiner und einzelner grösserer Gelenke.

Auf der rechten Wange eine grössere (1 em im Durchmesser) Hamorrhagie. Sonst ein über die Haut des Körpers zerstreutes Exanthem von kleineren, erhabenen Fleeken, roth und braungelb gefärbt. Linke Conjunctiva gesehwollen, stark hamorrhagisch impeirt. Die Lippen nicht geschwollen, Zuhnfleisch nicht auffallend. Die Zunge ist intumeseirt, ohne dass Knoten palpabel sind.

- 17. Mai. Kleine Blutung an dem vorderen linken Gammenbogen.
- Mai. Eine kleine Blutung am harten Gaumen. Beide Tonsillen mässig geschwollen. Schlingen erschwert.
 - 19. Mai. I vula geschwollen.
- Die Blutungsherde zerfallen nicht. Nur am harten Gaumen wird die Epitheldecke abzelöst, es folgt aber keine tiefer greifende Ulceration.
 - 15. Juni verlasst Patient geheilt die Altheilung.

Therapie: Aerdum salieylieum in grossen Dosen. Ein systolisches Mitralgeräusch, das in der ersten Hälfte der Beebachtungszeit zu hören gewesen, verschwindet nachher.

Literatur.

Amburger, Deutsches Archiv für klimsche Mediem. Bd. XXIX. S. 115, Babes, Deutsche mediemische Wochenschrift. 1893, Nr. 43.

L. Berthenson, Deutsches Archiv für klinische Medicin. Bd. XXIX, S. 127 and 323.

Beurmann, Arch. gen. VII ser., Tome XIII, pag. 445,

F. A. Hoffmann, Lehrbuch der Constitutionskrankheiten, Stuttgart 1893.

Immermann, Scorbut, Ziemssen's Handbuch, 1879, Bd. XIII, 2, Halfte, II. Aufl.

W. Koch, Die Bluterkrankheit, Stuttgart 1889.

Krehel, Seorbut, Leipzig 1866, S. 149,

Kuhn, Deutsches Archiv für klinische Medicin. Bd. XXV. S. 115.

Lukasiewicz, Wiener klinische Wochenschrift, 1896, Nr. 23.

Pinder, Wiener medicinische Wochensehrift. 1878, Nr. 39.

Paspelow, Petersburger medicinische Wochenschrift. 1876, Nr. 40.

Rosenel, Centralblatt for Bacteriologie. (1893). Bd. XIII, S. 494.

O. Seifert, Penzoldt-Stintzing's Handbuch, VI. Abth.

Uskow, Centralblatt für die mediemischen Wissenschaften, 1878, S. 498,

E. Wagner, Deutsches Archiv für klinische Medicin, Bd. XXXIX, S. 431.

31. Die Affectionen der Mundrachenhöhle bei Leukämie.

Bei allen gangränösen Processen im Digestionstractus der Leukämiker handelt es sich um eine lymphomatöse Infiltration der Weichtheile, an welcher secundar Nekrose und Geschwürsbildung platzgreift. Diese Nekrose ist nicht etwa die Folge einer der specifisch leukamisch-lymphomatösen Neoplasie innewohnenden Neigung zur regressiven Metamorphose. Die Elemente der Lymphomknötchen besitzen im Gegentheil, wie schon Virchow gezeigt hat, verglichen z. B. mit denen des Tuberkels eine bemerkenswerthe Persistenz. Die Ulceration ist vielmehr die Consequenz der Entwicklung der lymphadenoiden Neubildung an der Schleimhautoberfläche des Verdauungsrohres. Durch das leukamische Infiltrat wird das normale Gewebe tumorartig verdickt, das Oberflächenepithel gedehnt. verdännt, abgestossen. Mechanische Läsionen von aussen mögen das ihrige zur Desquamation beitragen. Unter dem abgehobenen Epithel liegt dann aber kein normal ernährtes Gewebe mehr vor, die Mundbakterien colonjsiren sich auf dem seiner schützenden Decke beraubten Boden und lösen hier gangränöse Veränderungen aus. Durch die daranschliessende demarkirende Eiterung entstehen schliesslich Geschwüre. Die gangrandse Stomatitis und Pharyngitis erscheint nach dieser Auffassung als Folge der bereits im Körper entwickelten leukämisch-lymphomatösen Erkrankung, es handelt sich um ulcerative Processe auf fertiger leukämischer Basis. Dass gelegentlich bei der (acuten) Leukämie geschwürige Affectionen anderer Natur in der Mundhöhle vorkommen, insbesondere mit der hämorrhagischen Diathese zusammenhängende Nekrosen der Mucosa, brancht nicht geleugnet zu werden. Jedenfalls ist die Bedeutung dieser letzteren Processe eine weit geringere.

Mit der Leukamie zusammenhängende lymphomatöse Pharyngitis und Tonsillitis, sowie analoge Schwellungen der Zungenfollikel unterbrechen selbst im Falle (wenig ausgebreiteter) flacher Ulceration nicht den typisch chronischen Verlauf der Krankheit.

Recklinghausen erwähnt eines einschlägigen Falles, in welchem einzelne der intumeseirten Zungenfollikel auf dem Gipfel leicht ulcerirt waren und auf beiden wahren Stimmbändern flache Geschwüre mit gerötheten aufgeworfenen Rändern zu sehen waren. Gleiches gilt von der Verschwärung leukämischer Tonsillen (ein älterer Fall von Kribben). Ausnahmsweise bleibt der Decursus der Leukämie ein chronischer, auch wenn schwere Stomatitis sich einstellt. Einen seltenen derartigen Fall beobachtete Moster.

Dieser Fall betraf einen 40jahrigen Mann, der im Juli 1866 nach vorausgegangener Abmagerung, Schlarlosigkeit etc., eine Anschwellung der rechten Halsseite bekam. Es stellte sich rasch Tumescenz sämmtlicher beiderseitigen Halsdrusen beraus und mit zunehmenden Schlingbeschwerden gesellte sich Entzündung der Mundrachenschleimbaut, Auflockerung und Bittung des Zuhnfletsches, sowie fotieler trezuch hinzu, Spater schwollen die Achsel- und Leistendrusen an. Die Kräfte schwanden, reichtiche Schweisse stellten sich ein. Im April 1867 wurden Milz- und Leberschwellung constatirt. Im September 1867 ist die leukamische Blutleschaffenheit manifest (Lymphämie). Am meisten erschienen die Tumoren in der Unterkiefergegend entwickelt. Das Zahnfleisch hatte insbesonders linkerseits, wo auch die Lymphfrusen am meisten geschwollen waren, eine rothe, aufgelockerte, leicht blutende lieschaffenheit. uhnlich wie bei Scorbut, Die Zähne waren etwas geloegert, insgesamt mit einem schmutzigen Belage versehen. Die Wangen- und Gaumenschleunhaut erschien blass, die Zunge war normal. Die hintere Pharyngealschleimhaut ersenien roth, geschwollen und es waren darauf zahlreiche grosse markige Tumoren von glanzender Beschaffenhert sielathar. Auch die Tonsillen auf beiden Seiten stellten sieh geschwollen dar, die Tonsiflardrusen zu grossen markigen Knoten von derbem tiefuge entwickelt. Die Secretion der Mondrackenhöhlenschleimhaut, sowie die der Speicheldrusen war vermehrt; die Reaction des Secretes stellte sieh als saure heraus. Mit Wahrscheinlichkeit war das Vorkandensein von intrathorseisehen und Mesenteriuldrüsentumoren anzunehmen. Fieber fehite. Wohl aber bestand Neigung zu starken Schweissen. Als wesentlich betrachtet Mosler bei dieser Form der Stomalitis und Pharyngitis leucacumea, dass die Entzundungs zunemmt mit dem weiteren Wachsthum der leukamischen Tamoren, dogegen an Intensitat verhert, sobald die Drusengeschwulste an Zahl und I miang geringer werden. Die Stomatitis tritt erst nach der Pharyngitis leneaemies auf. Hervorgehoben wird sehon von Moster deren grosse Aebnlichkeit unt der Stomatitis scorbutica.

Jedenfalls viel häufiger aber geschieht es, dass die Krankheit einen acuten Verlauf nimmt, wenn sich derartige ulcerative (diphtheritische und gangränöse) Processe in der Mundhöhle etabliren. Seitdem Ebstein

in einer zusammenfassenden Darstellung das gesammte Krankheitsbild der sogenannten acuten Leukämie zum erstenmal ausführlich entworlen, haben neuere einschlägige klinische und pathologische Beobachtungen immer mehr auf nekrotische Processe im Digestionstractus als die im Vordergrunde der Erscheinungen stehende charakteristische Eigenthumlichkeit dieser Form von Leukämie hingewiesen.

* *

Das klinische Hervortreten und das makroskopische anatomische Bild der in Rede stehenden gungrundsen und ulterdsen Mundrachenhohlenaffection glaube ich am besten durch drei eigene Beobachtungen beleuchten zu können.

- 1. 15jühriges Madchen, das seit der zweiten Hälfte des April 1890 mit Husten. Athembeschwerden und wiederholter Hümoptoe erkrankte. En le Mai erscheint die gracile Patientin äusserst selevach und anamisch. Panniculus adiposus ganzlich geschwunden. In der Haut zahlreiche Petechien. Starke Hamoptoe, welche die Intersnehung der Brostorgane wahrend der nur 11. Angigen klimischen Beobachtungszeit verbietet. Es besteht hochgradige Auflockerung und Schweilung des Zahnfleisches, das bei leisester Beruhrung blutet. Die Blutuntersnehung ergibt eine grosse Vermehrung der weissen Blutkorperchen (grosse und kleine Formen). Die Knochen sind nicht auffallend sehmerzhaft. Lymphdrusen nicht stark vergrössert. Milz pereussorisch grösser, jedoch nicht paspadel. Der Harn enthalt etwas Elweiss. Temperatur am 22. Mai Vormittags 38/2°. Nachmittags 38 8°, am 23. Mai Vormittags 38 4°, Nachmittags 38 6°. Sopor, Koma, Tod nach 36stundigem Aufenthalt in der (H. medicinischen) Klinik (Wien), Obduction (Dr. Kretz). Die Mundschleimhaut geschwollen und gelockert, das Epithel weisslich, Auch die Tonsillen geschwollen, die Schleimhaut über ihnen missfarbig. Die Folikel des Zungengrundes bis Imsengross. Am linken Hande des Kehldeckels ein kleines, des Epithels vollstandig beraubtes leukämisches Intiltent mit daran festhaftendem Blutgerinnsel. Im Magen und im Heum blutige Flüssigkeit, Magen- und Darmschleimhaut sehr blass. Die Lymphdrusen des Halses sind markig geschwellen, am Durchschuitt derselben lässt sich reichach Saft abstreifen. Milz 500g sehwer, dichter. Pulpa leicht abstreifbar. Leber grosser. Alle Organe blutarm. Schädelknochen mit blassem Lymphoidmark. Das Mark des Brustbeins und der Oberschenkelknochen gleichmussig grauroth.
- 2. Zyphrige Fran, welche erst vor funf Tagen ihr (zweites) Kind von der Brust entwohnt hat. Seit daher erst soll auch ihre Krankheit datiren. Sie bemerkte zunächst, dass sie aus dem Zahnfeisch der vorderen Zähne leicht blute, bald war dies auch beim ganzen ubrigen Zahnfeisch der Fall. Gleichzeitig wurden Guigiva und Zahne sehnerzhaft. Auch traten alsbald Blutflecken in der Haut auf. Schlafbeigkeit. Mattigkeit, Appetitlosigkeit, Obstipation waren begleitende Symptome.

Am 17. December 1893 erscheint der Ernahrungszustand relativ gunstig. Hohes Fieber. Knochen nirgends auffaltend druckempfindlich. Abgesehen von den Hals-lymphdrusen sind die Glandulae lymphaticae, soweit zuganglich, nirgends geschwollen. Haut sehr blass sichtbare Schleimhaute wie ausgelaugt. Keine Oedeme. An zahllosen Stellen der Haut, ohne besondere Beziehung zu einzelnen Gelenken, ohne Bevorzugung von Strecks oder Bengeflache, sowie von proximalen oder distalen Theilen der Guedmissen entane und anbeutane Blutaustritte von Erbsen- bis Handtellergrosse. Die Weichtheile sind äusserst vulnerabel, auf kneiten der Haut folgt binnen kurzer Zeit eine ausgebreitete Suffusion. Muskelskiensen felden ganz. Benommenes Sensorium.

Nachts Delirien. Schon am Nachmittag des 17. December Deviation des Kopfes nuch reclits, linksseitige Hemiparese, Koma. Mittelweite, gleichgrosse, prompt rengirende Pupallen, Die Drüsen am Unterkiefer beiderseits stark geschwollen, die Hant darüber etwas gerothet, die ganze vordere Hulsregion druckempfindlich. Auch die unteren Gesiehtsabschnitte deutlich gedunsen. Aus der Schlemhaut der Naso und des Zahnflejsches nur wenig bedeutende Blutung. Hochgradige, gunz dem Scor but entsprechende, fungose, missfarbige, morsche Wucherung an den ubrigens exuleerirten Zahnfleischsaumen. Auch entfernt von den Zahnen in der Gingiva Blutungen, die ganze Mundschleimhaut ge--chwollen und vulnerabel. Die rechte, mehr noch die linke Tensille geschwollen. Mucosa daruber gerothet. Es wurde bei der Putientin wahrend der klinischen Beobachtungszeit wie ferholt genau auf Infiltrate des weichen und harten Gaumens untersucht und sorzfältig abgetastet. Es konnten aber hochstens nur ganz weiche und diffuse Schwellungen der Mucosa (Submucosa) nuchgewiesen werden. Auf der linken Tousille ein missfärbiger Belag. Der Pharynx nach abwarts ersehien frei bis zum Aditus ad laryngem. Einige hamorrhagische Sputa. Am Thorax kein herverragender Befund. Leber nicht auffallend vergrossert, die Mila ist nicht palpabel, doch reicht deren Dämpfung bis fast an den Rippenbogen. Starke Blutung aus dem Uterus. Harn erweisshaltig. Im Harnsediment auch rothe Blutkorperchen.

Der Sopor oberging rasch in Komo. Die Lähmung blieb schlaff. Die ophthalmoskopische Untersuchung des Augenhintergrundes wies nur Oedem der Netzhant nach, keine Papillitis, keine Hamorthagien.

Trotz des negativen Tastbefundes un Pharynx (anschemendes Fehlen leukämischer Geschwülste daschist) wurde in diesem Falle von handrrhagischer Diathese ohne ersichtliche Actologie sofort an Leukämie gedacht und dataufhin die Untersuchung des Blutes vorgenommen. Der Hamoglobangehult des Blutes betrug 40° mach Fleischi. An nach Ehrlich conservirten und gefärbten Prüparaten erkannte man auf den ersten Blick die Leukocytose von exquisit polymorphem Charakter. Man sah beinahe gar keine neutrophilen polymorphkernigen Leukocyten, sondern nur Myelocyten unt rundem oder etwas gebuchtetem Kerne, spärliche oxyphile Myelocyten und eosinophile Leukocytose etwa 1 60. Auch eine (allerdings wenig präsentable) Kerntheilungsfigur in einem Myelocyten wurde getinden. Die Patientin war bereits hochfiebernd zur Beobachtung gekommen. Der Temperaturverlauf sehwankte untegelnässig zwisehen 38:5 und 39:5° C., die hochste Temperatur fiel auf den Nachmittag des 17. December. Kurz vor dem am selben Tage erteigten Tode fiel die Temperatur ab. Der ganze Decursus umtasste anselben Tage erteigten Tode fiel die Temperatur ab. Der ganze Decursus umtasste anselben Tage erteigten Tode fiel die Temperatur ab. Der ganze Decursus umtasste anselben Tage erteigten Tode fiel die Temperatur ab.

Obligationsbetund (Prof. Dr. R. Paltauf) (auszugsweise): Cutane Blutaustritte, Suffusionen, tiehirn enorm geschwellt. Die Windungen abgeplattet, die Sufet verstriehen, Die und da in den Meningen etwas Blut, über dem Kleinhirn und an der Bracke streckenweise eine dunne Schiehte Blutes ausgetreten, tiefisse sehr zurt. Der vordere Anthei, des Balkeus von zahlreichen dichtstehenden expillaren Blutaustritten durchietzt, zum Theil vollig zertrummert, An der linken Hemisphare, in der Markstubstanz unter der zweiten Stirnwindung, nur wenig in die Rinde greifend, ein turben-eitzrusser, im hinteren Schenkel der inneren Kapsel und zwar in deren ausserstem Antheile, in den Streifenbegel einstruhlend, in dem geschwanzten und Linsenkerne ein über nibegroober Herd, in welchem die Hirnsubstanz von expillaren Blutaustritten so durchsetzt ist, diese sie, stehenweise groz zeitenminert, den Zustand der fothen Erweichung darbietet Sonst das Genirn sehr blutarm. Fettgewebe des Habies buttig tingirt Die jugu iren Lymphdrusen vergrossert, geschwellt sehr sweichent, bluss utworoth, von truben Safte stretzend. In den Luitwegen Hutige Flussigkeit. Pleura ekchy-

mosirt. Epicard von zahlreichen feinsten, stecknadelkopfgrossen etc. Blutaustritten gesprenkelt, Der linke Ventrikel ausgefullt von einem Blutgerinnsel, welches in seinem fibrinösen Antheile eiterig grangelbes Aussehen hat. Die Gerinnsel im Vorhofe von gallertiger Consistenz, theils schwarzreth, theils grau. Im rechten Ventrikel sehr reichliche, gallertige, schnutzig graurethe, stellenweise eiterig gelbe Gerinnsel; namentlich die zwischen den Trabekeln haftenden Antheile sehen wie Eiterklumpehen aus. Im Endocurd vereinzelte Blutaustritte. Das grosse Netz mit einer dünnen Blutschichte bedeckt. Milz 18-ö em lang. 10 em breit, 5 em diek. Milzgewebe blassgrau, weich, mürbe. Leber etwas vergrossert. In den grösseren Gefässen derselben graugelbe Gerinnsel. Beide Nieren etwas geschwollen; deren Rinde von graugelben Streifen darchzogen.

Zungenschleimhaut mit einem sehwarzen, abstreifbaren Brei bedeckt. Zahnfleisch sehr stark gelockert, geschwollen, schwarz verfarbt, mit dunklen Mussen bedeckt. Schleimhaut des Pharynx blassroth. Die Follikel daselbst, namentlich am Zungengrunde, etwas vergrossert. An der linken Tonsille ein mit nekrotischen Gewebsfetzen bedecktes Geschwur. Beide Tonsillen vergrössert. Ueber einzelnen Follikeln, so besonders uber den beiden grossten an der rechten arvepiglottischen Falte kleine Erosionen. Magenschleimhaut hie und da ekchymosirt. Ganz im unteren Theile des Reum die Peyer schen Plaques geschwollen, weich, weiss.

Mark des Brustbeins grau verfärht; dasjenige des rechten Femur in der oberen Hälfte grauroth, stellenweise fast eiterig grau gefarbt.

3. 20juhriger Tischler, welcher seit Anfangs October 1890 Stechen und Sausen im rechten Ohr bekam. Bald darauf eiteriger Ausfluss und Nachlassen dieser Schmerzen. Am 16. October wurde bemerkt, dass bei mimischen Bewegungen (besonders beim Lachen) das Gesicht asymmetrisch sei, und dass er das rechte Auge nicht gut schliessen konne. Seit 12. October Dyspepsie, Singult, Bauchschmerzen. Am 17. und 18. October Diarrhöe, Schon seit Längerem das Aussehen des Patienten blass.

Bei der Aufnahme zur (II. med.) Klinik (Wien) (20. October 1890) kräftig, mit gut entwickeltem Panniculus, fieberfrei. Allgemeine Decke blass Rhimtis atrophicans. Rechtsseitige Outis suppurativa (nach ottatrischem Gutachten media). Hochgradige Facialislähmung peripheren Charakters derselben Seite. Respiration 20, Pols 100, Von Seiten der Lungen keine bemerkenswerthen Symptome. Leber nicht palpabel. Die Milzdampfung reicht nach vorn bis vor die vordere Axillarlinie. Inspiratorisch ist das letztere Organ tastbar. Mittlere Harnmenge, specifisches Gewicht des Urins 1016, Schmentum latericium, keine Albuminurie. Diarrhöe mit nicht blutigen Stühlen ohne Kolik.

- November, Diarrhöe, Harnmenge 400, starkes Uratsediment, Meteorismus, Wachsende Oedeme, Schweisse, Fieber.
 - 2. November. Schlafsneht, Stumpfsinn gegen äussere Eindrücke.
 - 3. November. Albuminurie.
 - 4. November, Rapide Al-magering.

Schleimhaut des Pharynx gerothet, die Weichtheile, insbesondere das Zäpfehen, odentates geschweiten. Zunge belegt. Gefahl von Trockenheit im Schlunde, Schmerzen beim Schlingaet.

 November, Fester Stuhl, Meteorismus, Starkere Diurese, Harnsäuresediment tummer noch sehr reichlich.

Die Schwellung der rechten Gunnenhalfte ist starker geworden. Die Bewegungen dieser Gunnenseite weniger ausgiebig. Zunge gelbbraun belegt, geschwollen.

Blutbefund vom 2. bis 5. November, 3.600,000 rothe, 35.000 weisse Blutkorperchen im Cubikmillimeter. Hämogiobingehalt 60% nach Fleischl. Die Leukocytose ist hauptsächlich durch die kleine Form der Lymphocyten verursacht, die grossere Form der Lymphoeyten erscheint nur sparsam vertreten. Wenig eosinophile Zellen. Keine kernhaltigen rothen Blutkerperchen.

 November, Bei mässiger Morgenremission der Temperatur starker Schweiss, Puls 108, Respiration 20, 700 cm³ Harn, sehr reichliches Harnsauresediment, Starke Albuminurie.

Die rechte Gaumenhälfte hängt noch tiefer herunter; auch die linke ist stark gerothet. Das Zäpfehen erscheint stark verdickt, berührt den Zungengrund. An der rechten Tonsille ein missfarbiger Belag, nach dessen Abstreifen die Mucosa blutet. Die Unterkieferdrüsen, besonders rechts, sind geschwollen und hart. Starker Foetor ex ore. Die geschwollene Zange ist braun belegt. Leichter Larynxkatarth.

7. November. Zunehmende Prostration. Ophthalmoskopisch massige Hyperamie der registen, in gewissem Grade auch der linken Papille.

Die rechte Tonsille erscheint ganz bedeckt von einem missfarbigen Schort. Der ganze weiche Gaumen in seiner rechten Hälfte sieht gleichtalts verfarbt aus, die Demarcationslinie ist eine scharfe. Laryngoskopisch: Die Schleimhautnekrose reicht nicht weit in den Pharynx binab. Der Larynx selbst ist frei von Verschwärung. Im Nasenzachenraum borkirer Belag.

Abends, Schleimhaut der hinteren Pharynxwand, der Wangen und des Zahn-fleisches geröthet, nicht sehr stark geschwollen.

8. November, Schon seit gestern wieder Diarrhöe, Heute flussige Stuhle, starker Meteorismus, Grosse Schwäche, getrubtes Sensorium, Nachmittags: Sinken der Temperatur auf 36° C., Puls 130, Respiration 36, Typus der grossen Athanung, Cyanose, Oedem im Gesicht, Ophthalmoskopisch: Beiderseits spärliche, weisse, bis zu 1, Papillendurchmesser grosse Fleckehen.

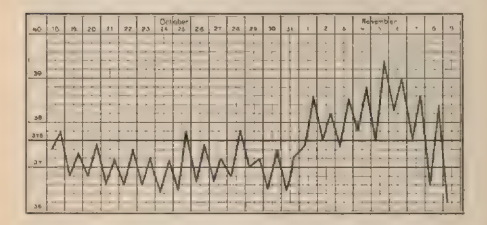
Nachts, Zunehmender Collaps, 5 Uhr morgens des 9, November Exitus,

Blutbefund am 7. November. 3,700,000 Erythrocyten, 100,000 Leukocyten im Cubikmil.meter Blut, r: w = 37:1. Am letzten Lebenstage blos mehr 80,000 weisse Blutkorperchen im Cubikmillimeter. Dieselben Lymphocyten im Blutbilde verherrschend.

Den Temperaturverlauf kann man aus nebenstehender Curve entnehmen

Obductionsbefund (Prof. Kundrat) (auszugsweise): Allgemeine Decke sehr blass. Schädeldach an seiner Innenflache nahe den Scheitelbeinen von einer zarten, weichen. reich vascularisirten, dünnen Schicht überkleidet, und durch diese mit der Dura fester verbunden. Auch letztere an ihrer Innenflache von einer über der rechten Hem.sphare zarteren, über der linken dickeren, von schwarzrothem Blute durchsetzten Pseudomembran überkleidet. Die innere Hurnhaut rechterseits im Sulcus zwischen erster und zweiter Stirnwindung eiterig infiltrirt. Gehirnsubstanz anamisch, feucht. Kehlkopf- und Trachealschleunhaut blass. In der Mund- und Rachenholde eine jauchige, mit Schleim untermengte Flussigkeit. Velum und Gaumenbegen und die ganze Rachenwand sehr geschwollen, düster geröthet. Rechte Tonsille oberflächlich sammt angrenzender Sehleimhant des Gaumens schneutzig braungrun, zunderartig zerfallen, stark eiterig mültrert, erbleicht und nekrosirt. Auch in der linken Tensille ein kaffeebohnengrosser nekrotischer Herd um eine der Krypten. Die oberen jugularen Lymphdrusen rechts bohnen- bis haselnussgross geschwollen, gelockert, theils hell, theils dunkel geröthet. In beiden Brustfellsäegen je 150 cm3 blatig massfarbiges Serum. Im vorderen Mediastinum die weit auf den Herzbeutel herabreichende, 10 em lange, an der Basis 2 em breite, sein succulente Thymus. In den Herzhohlen sehr dunnflüssiges, schmutzigrothes Blut, spirliche Fibringerungel. In der Bauchhohle über 11 einer gelbrothlichen, trüben, von fibrinos eiterigen Exsudatflocken durchsetzten Flüssigkeit. Bauchfell mit sturren Exsudatmembranen durchsetzt. Leber gross, sehr grobaemos, mit undentheh weissen Saumen um die Acmi. Milz 20 cm lang, 13 cm breit, 5.7 cm diek. Kapsel derselben verdiekt,

gespannt. Die Pulpa sehr succulent, dunkelreth, weich. Magenschleimhaut besonders gegen den Fundas zu und an der grossen Curvatur in dicke, breite, zum Theil flachbucklige, zum Theil scharfere, mehr leistenartige Falten und Wulste gelegt, nelen welchen die Schleimhaut fizirt, grattgespannt bis 155mm verdickt, weise infiltrirt, die Submueosa bis 1 cm dick, sturr, medullar infiltrirt erscheint. Zwischen diesen Wülsten ist die Schleimhaut des Fundus an unregelmässig rundhehen und langhehen Stellen mit schuntzig grangeiblichen Exsudatfetzen besetzt, sturr, zum Theil hamorrhagisch infiltrirt. Auch im Pylorustheile einzelne fluche Infiltrate in der Schleimhaut. Im Duodenum die Falten etwas infiltrirt und starr, oberflachlich gallig imbibart. Im ganzen übrigen Dunndarm, am starksten im Jejunum, ist die Musesa durchsetzt von geschwollenen Follikeln ähnbehen Knötehen, die ganz uuregelmassig zerstreut und angeordnet, auch auf der Hehe der Kerkring sehen Falten stehend und von theils flachrundlichen, halbkugeligen, zum Theil ynergestellten, watzenformigen, den Kunmen der Falten angehorigen, bis über kreuzergrossen medullaren Infiltraten, welche theil-



weise oberflachlich nekrositt und zallig imbibirt sind. Im Colon ascendens einzelne flachrundliche, medullare Infiltrate von Halberbsengrosse. Beide Nieren gesenwollen, bleich, die linke von einzemen, die rechte von zaklreichen bis kirschengrossen, medullar weissen, nicht scharf abgesetzten, knotenformigen Infiltraten durchsetzt. Die mesenterialen Lymphdrusen bohnen- bis wallnussgross, markig infiltrirt, zum Thofle weissuch, theils weingstens noch herdformig gerothet. Anch die retropernonealen und die axtilaren Lymphdrusen abrilieh verandert. An den mediastinalen und brenchialen Lymphknoten nur geringe Intumescenz. Das Mark des Sternum weissrothheli, sehr succulent. Auch im rechten Oberarmknochen das Mark fast medulfär, von hämorrhagischen Herden durchsetzt. Im rechten ausseren Gehorgange etwas eingedicktes, missfarlages Secret, in der Pankenhohle eiteriger Schleim. Die Mucosa der letzteren autgelockert. Der Knochen normal.

* *

Neben den diphtheritisch-gangränösen Processen der Mundrachenhöhle, welche wie in den drei vorstehend mitgetheilten auch sonst in einem sehr hohen Procentsatze der überhaupt bekannt gewordenen Fälle von acuter Leukämie ein führendes Symptom gebildet haben, treten wenigstens für die klinische Untersuchung die buccalen leukämischen Neubildungen sehr in den Hintergrund.

Die am Digestionstractus überhaupt vorkommenden leukämischen Neoplasien stehen bekanntlich den gewöhnlichen Lymphdrüsenanschwellungen, wie sie der sogenannten lymphatischen Form der Leukämie eigen sind, sehr nahe. Sie sind in vielen Fällen nichts anderes als Hyperplasien der solitären oder Peyer'schen Drüsen, der Zungen-, der Rachenfollikel und Tonsillen, welche Organe ja sämmtlich zur Gruppe der lymphadenoiden gehören. Nicht selten aber kommen sie auch an Stellen vor, wo ähnliche Organe in umschriebener Form normal kaum gesehen werden, oder in solcher Ausdehnung, dass das Mass hyperplastischer Formen weit überschritten scheint. Diesen verschiedenen Kategorien gehören die markigen Geschwülste im Darme von Fall 3 an. In der Mundhöhle kennt man zunächst analoge Tumoren in der Zunge, gleich hinter der Spitze dieses Organs gelegen. Sie sind als harte Knoten unter der sie bedeckenden schwarzbraunen Kruste zu tasten. Die leukämischen Neubildungen weiteres im Bereiche des Pharynxringes stellen in Fällen acuter Leukämie gelegentlich umschriebene derbe markige Formen von mehr oder weniger glänzender Beschaffenheit dar. Die Tonsillen selbst erscheinen dann blos geschwollen. Die Ursache nun, weshalb in der grossen Mehrzahl der einschlägigen Fälle die gangränösen Processe das Bild beherrschen, ist darin gelegen, dass die leukamischen Neuplasien des adenoiden Gewebes der Zungenbalgdrüsen und der follikulären Gebilde des Pharynx und Nasenrachenraumes meist diffuse, flache Infiltrate darstellen, so dass nur der Geübte sie bei Inspection und Pulpation wahrnimmt, besonders wenn, was in der Regel der Fall ist, die Mucosa von dunklen Krusten bedeckt, die Mundrachenhohle mit Secret erfüllt und die geschwollenen Theile schlecht beweglich sind. Es ist auch keinem Zweisel unterworten, dass Nekrose und Entzündung über das eigentliche Gebiet der leukämischen Infiltrate hinausgreifen. Trotzdem hat es gar keinen Zweck, hier zwischen einfacher, gangränös-diphtheritischer Stomatitis und specifisch leukämischer Pharyngitis zu unterscheiden. Die vielfachen Uebergänge der vorzufindenden Veränderungen, welche in dem relativ bereits grossen casuistischen Material die makroskopische Beschreibung festgestellt hat, setzten es ausser Zweifel, dass das anatomische Wesen aller hiehergehörigen Erscheinungen ein völlig gleichartiges ist.

* *

Die mikroskopische Untersnehung, welche für die einschlägigen Affectionen der Mundrachenhoble mit besonderen Verstandniss M. Askanazy ausgeführt hat, lehrt im Einklange mit den oben gegebenen Definitionen, dass zunächst die Verdickung des Zahnfleisches in den hiezugehorigen Fallen die Folge ist einer gleichmassigen In-

filtration der ganzen Gingiva mit einem lymphatischen Gewebe, welches an der Ablosungestelle vom Alveslus beginnt und bis in die Papillen der Schleinbaut vordringt. Das lymphadenoide Gewebe stellt eine dichte Anemanderlagerung von Zellen dar, welche etwa denen der Lymphknoten entsprechen. Spärliche Mitosen sind in ihnen erkennbar, auch einzelne Mastzellen finden sieh vor. Dazwischen verlaufen Bindegewebs balkehen und zurte Gefässennale, an deren Aussenwund die Rundzellen dieht herantreten Das Lumen der Gefässe ist mit ganz abulichen Leukoeyten erfulk, stellenweise stellt sich die Wand von fädigem Fibrin durchsponnen dar. Eingelagerte Blutergüsse und spürlich erhaltene Züge breiter Bindegewebsbundel unterbreehen das sonst sehr glerchformige Bild. Die Schleimhautpapilien sind verbreitert und abgefracht: lymphoides Gewebe oder Blotungen erfullen sie; dieht an der Epithelgrenze liegen vereinzelte Mastzellen. Das Plattenepithel über dem lenkämischen Infiltrat zeigt eine Lockerung im Zusammenhange der oberen Zelllagen, die sich von einander lostrennen und abschuppen. Bei der so resultirenden Verschmächtigung des Epithels bleibt auf der Hohe der Papillen nur noch eine dunne Decke von ein- bis dreischicktigen Zellagen zurück. Die Capillaren des Papillarkörpers kommen manchmal hart an die Oberfische zu liegen. Zwischen den Epithelien wandern zahlreiche, durch dunklere Kernfärbung gekennzeichnete polymorphkernige Lenkocyten (wie normal aus den Mandeln) zur Oberfläche. In den tieferen Lagen des Rete Malpighi finden steh wandernde Mastzellen aus dem Papillarkörper. An Stellen, wo das Zahnfletsch in seiner ganzen Dieke bis zum Periost nekrotisch geworden, setzt sieh der abgestorbene Theil seharf gegen die lymphatisch infiltrirte Gingiva ab. Das Mortificirte besteht aus kornig-faserigen Massen von diffuser Färbung mit thrombirten Gefassen. An der Grenze hegen noch dunkel gefärbte Kerntrummer und einzelne erhaltene Mastzellen. Am Grunde finden sieh bie und da kleine Gewebsinseln mit guter Kerntinction, und auch an der Oberfluche breitet sieh eine Strecke weit nicht abgestorbenes Gewebe in den Papillen und der verdunnten Epitheldecke aus. Donn ist aber nichts mehr von lebendigen Zellen, auch nichts mehr von erhaltenem Epithel sichtbar, die ihrer Schutzdecke beraubten nekrotischen Papillen ragen zottensihnlich frei empor. In den abgestossenen Bezirken, am deutlichsten an der Grenze, lassen sich zahllose Mikroben nachweisen, Coccen, hanfiger Baeillen und zwar meist kommaformig gekrummte, schlanke Stabelien. Die Intensität der Bakterienfärbung nimmt gegen das Centrum der nekrotischen Herde hin ab, indem offenbar die Mikroorganismen im mortifleirten Gewebe gleichfalls absterben.

Am weichen Gaumen durchsetzt ein nach der Beschreibung Askanazy's den soeben geschilderten Einlagerungen gleichendes Infiltrat auch eventueil die ganze Dieke des Velum. Dasselbe erstreckt sich von der Schleinhaut ohne Unterbrechung auf die subnucosen Glandulae palatinae fort und kann hier eine fürs unbewaffnete Auge sieht bare Vergrosserung der Drüsenbläschen verursachen. Auch die Bundel der quergestreiften Musculatur umspinnt die lympholde Neubildung und dringt mit dem intermuscularen Binde- und Fettgewebe in die Tiefe, Die lymphomatös infiltrirten Schleimdrusen grenzen sieh nach der Tiefe zumeist noch als kugelige Formen ab, in den oberen Abschnitten verschmelzen sie durch das gemeinsame Lymphomgewebe unt der Nachbarschaft. Durch die Lymphzellen werden die Acini in einzelne Schlauche zerlegt. Das Becherepithel bleibt wohl erhalten. Emzelne Zellen des leukamischen Infiltrates um die Canalchen der Schleundrasen gehen eine »hyaline« Metamorphose ein. Wo das Epithel über dem lymphomatosen Infiltrat im Pharvax fehlt, markirt sich ein oberflächlicher nekrotischer tie websetuat, in welchem Hauten von Coccen und sparfiche schlanke Baeillen nachweisbar sind. Die lyng homatosen Knoten liegen in der Schlemhaut und der darunter befindlichen Musculatur.

Das Gewebe eines Zungenknetens bestand nach Askanazy aus dieht gedrüngten grossen Lymphocyten. Daneben betanden sich sparhehe typische Lymphocyten und mehrfach Mastzeilen. An den Lymphzellen treten Mitosen, bis fünf in einem Gesichtsfelde, hervor, Zwischen den zelligen Elementen ziehen feinste Faserbalkeben, die sich netzförung vereinigen; nur hie und da sind noch breite Bindegewebsbundel erhalten. Unter der Schleimhaut drängen sich die Zellenmassen zwischen die einzelnen quergestreiften Muskelfasern und lassen nur ein zurtes, die einzelnen unveränderten Fasorn umschliessendes Reticulum fret, welches sich in dasjenige des lymphadenoiden Gewebes unmittelbar fortsetzt. Auch die Nervenstammehen konnen völlig von dem neugebildeten Gewebe umwachsen werden. Die lymphomatise Infiltration des Zungenfleisehes reicht tief in die Masse hinein. In den oberflächlichen Bezirken der lymphomatosen Knoten greift Nekrose platz. An der zienlich scharfen Grenze zwischen todten und lebendem Gewebe sieht man dann eine wallähnliche Anhäutung polymorphkerniger Leukocyten; demarktrende Eiterung. Unter der nekrotischen Oberfläche, sowie in den Papillen kommt es zu Blutangen. Das oft verdünnte Epithel in der Nachbarschaft ist von zahlreichen polynuclearen Leukocyten durchsetzt. In tieferen und mittleren Epithellagen fallen auch einzelne Mustzellen auf. In den nekrositten Bezirken lassen sich theils diffus vertheilte, theils diebte Ballen bildende Coccen- und Baeillenformen nachweisen. Soorentwicklung kann sich hinzugesellen. Dann liegen in den oberflachlichen Schichten des nekrotischen Gewebes neben massenbatten Coccenhaufen plumpe Pilzfiden, denen seitlich eiformige Sjoren aufsitzen Nebenher zeigen sieh rundliche Gruppen von Sporen, aus denen einzelne Faden in die nekrotische Masse vorwachsen,

* *

Die klinische Ding nose dieser schweren Mundrachenhöhlenaffection wird zunächst davon auszugehen haben, dass dieselben eine charakteristische Theilerscheinung der Leukämie, beziehungsweise der acuten Leukämie darstellt. Diese letztere Bezeichnung ist noch immer mit einer gewissen Einschränkung zu gebrauchen. Der Beginn des Leidens ist nämlich in der bis jetzt vorliegenden einschlägigigen Casuistik nichts weniger als immer bestimmt feststellbar gewesen. Es unterliegt sogar keinem Zweifel, dass mehrere der hier massgebend gewordenen Falle nach den bei der Obduction gemachten Befunden (leukämische Tumoren in den parenchymatösen Organen, Nieren etc.) viel älter gewesen, als es nach dem subjectiven Ermessen der Patienten anzunehmen gewesen wäre. Gewöhnlich rechnet man diesen Beginn mit dem Einsetzen gewisser acuter Symptome (Fieber, nervöse Erscheinungen, hämorrhagische Diathese, Mundaffection, Darmerscheinungen). Halt man sich an diese Zeichen. darf man zum wenigsten von einer Leukamie mit (vielleicht nicht so sehr vom ersten Beginne der Krankheit, als von einem bestimmten Momenteab) acutem Decursus im Gegensatze zu den typischen, sehr chronisch verlaufenden Fallen sprechen. Die längste Krankheitsdauer, für welche man die Bezeichnung acut wird gelten lassen können, darf etwa zwei Monate erreichen, die kürzeste beträgt erfahrungsgemäss wenige Tage. Bis zum Beginn der erwähnten allarmirenden Symptome ist die Mehrzahl der Patienten (die Zahl der genauer beobachteten und publicirten Fälle überschreitet bisher wenig ein halbes Hundert), anscheinend gesund

gewesen. Die meisten an acuter Leukämie verstorbenen Menschen befanden sich im kräftigsten Lebensalter. Das männliche Geschlecht erscheint öfter betroffen.

Von den Zeichen, welche für die Leukamie überhaupt als wesentliche angesehen werden müssen, die eigenthümlichen Neoplasien, der Bluthefund, die Kachexie, die hämorrhagische Diathese, brauchen die Lymphdrüsenschwellungen, der Milztumor, die Knochenschmerzen im Bilde der acuten Form gar nicht besonders hervorzutreten. Die Milz ist wohl meist vergrössert, hat sich aber doch nur in einigen Beobachtungen so gross und genügend derb herausgestellt, dass sie als leukämischer Tomor imponirte. In nicht wenigen Fällen fehlt die Milzgeschwulst klinisch ganz, wenn dann auch die anatomische Untersuchung eine massige Vergrösserung nachweist. Die Vergrösserung der dem Tastsinne zugänglichen Lymphknoten fehlt, wenn man von denjenigen am Halse zunächst abstrahirt, in vielen Fällen (vergl. meine vorstehenden eigenen.) mehr oder weniger ganz. Die Obduction zeigt öfter die markige Infiltration der Halslymphdrüsen, deren Schwellung während des Lebens zur gangrändsen Stomatitis in Beziehung gebracht werden konnte. Zeichen, welche direct eine Mitbetheiligung des Knochenmarkes wahrend des Lebens hatten erschliessen lassen, sind allerdings wiederholt angegeben worden, sie sind aber jedenfalls auch durchaus inconstant. Man weiss übrigens, dass selbst in den Fällen von typischer Lenkämie die bekannte Empfindlichkeit des Brustbeins, der Rippen nicht so viel zu bedeuten hat, wie man eine Zeit lang geglaubt hat.

Die, für den Patienten wenigstens, meist ganz plotzlich einsetzende Krankheit führt auch in der Regel rasch zu so schweren Allgemeinerscheinungen, dass nothwendig das Bett aufgesucht werden muss. Im Beginne machen sich oft die Symptome febriier Infection geltend, Abgeschlagenheit, Kopfschmerzen, katarrhalische Erscheinungen von Seite des Respirationsapparates. Fieber ist im grössten Theil der Fälle festgestellt. In sehr vereinzelten Beobachtungen hat es aber auch ganz gefehlt. Das Fieber stellt sich gewöhnlich als eine Febris continua oder subremittens dar. Temperaturen bis 40° C. kommen vor. Dieses Fieber kann gleich zu Anfang oder erst im weiteren Decursus erscheinen. Ante mortem pflegt es abzufällen. Häufig entwickelt sich ausgeprägter Status typhosus, welcher dann bis zum Lebensende andanert. Die entsprechenden Symptome sind Prostration, Delirien, Koma. Der Tod ist der regelmässige Ausgang.

In einer ziemlich grossen Anzahl der beschriebenen Fälle finden sich Symptome von Seite des Verdauungstractus verzeichnet: Appetitlosigkeit, Erbrechen, Koliken, Diarrhöen, bisweilen Blutungen aus dem Darme. Sehr charakteristisch pflegen diese Erscheinungen nicht zu sein.

Und wenn sie, wie z. B. in unserer dritten Beobachtung, auch in die Augen springend sind, beherrschen sie doch keineswegs das schwere Krankheitsbild. zum mindesten nicht während des ganzen Decursus. Die Obduction liefert in solchen Fällen zumeist den Befund von Schwellung der Solitärföllikel und der Peyer'schen Plaques, von leukämischen Infiltraten oder aus solchen hervorgegangenen Geschwüren vor Allem im Bereiche des Dünndarms. So ausgebreitete, bis auf Magen und Dickdarm sich erstreckende leukämische Veränderungen wie in der vorstehend mitgetheilten dritten Beobachtung sind sehr selten. Eine ausschliesslich auf den lymphatischen Apparat des Darms beschränkte Erkrankung bei acuter Leukämie wurde bisher nicht oft genug beobachtet, um das Krankheitsbild einer rein intestinalen Form der acuten Leukämie streng abzusondern. Meist finden sich andere lymphadenoide Gebilde mitafficirt.

In einzelnen Beobachtungen wurde Vermehrung der Harnsäure im Urin constatirt. Zu den seltenen Befunden gehört Polyurie. Häufiger ist Albuminurie und Hämaturie.

Für die grobe klinische Wahrnehmung beherrschen neben dem Status typhosus die hämorrhagische Diathese und die diphtheritischgangränöse Mundrachenaffection vollkommen das Krankheitsbild. Was den Kranken am meisten erschöpft und den tödtlichen Ausgang begunstigt, sind vor Allem die oft massenhaft auftretenden und häufig sich wiederholenden Hämorrhagien. Die Blutungen finden statt aus der Nase. in der Haut, den Nieren, im Magendarmcanale, im Gehirn, in der Netzhaut, aus den Geschlechtsorganen, jedoch nur selten in der Musculatur. Blutungen in die Gehirnsubstanz von der fatalen Bedeutung wie in dem oben mitgetheilten Falle finden sich bereits öfter erwähnt. Die hier platzgreifende hämorrhagische Diathese ähnelt im Allgemeinen mehr dem Typus der Purpuratormen, indem in der Mehrzahl der Fälle Stomatitis und Muskelsklerosen, wie sie dem eigentlichen Scorbut zukommen, feblen. Doch ist dies nichts weniger als eine Regel ohne Ausnahme. Ich selbst habe allerdings nur in Fallen von chronischer Leukämie ausgedehnte Muskelhämorrhagien (Sklerosen) gesehen. Aber die unter 2. vorstehend mitgetheilte Beobachtung ist gleich einigen analogen in der Literatur erwähnten Fallen ein Beweis dafür, dass unter Umstanden bei Leukämie acute Veränderungen in der Mundhöhle sich einstellen können, welche sonst dem Scorbut eigenthümlich sind, nämlich die intensivste Congestion der Mundschleimhaut, besonders der Gingiva. Auch kann das Zahnfleisch fungös wuchern und schlechte, missfarbige, schwammige, sehr morsche, überaus leicht blutende Granulationen darbieten. Die Blutungen sind allerdings aus der aufgelockerten, geschwollenen Gingiva meist nur mässig. In einzelnen Fällen sind aber die spontanen Hämorrhagien mit der fortschreitenden gangränösen Gingivitis doch auch so profus geworden, dass alle zu

Gebote stehenden Blutstillungsmittel, selbst die Anwendung des Paquelin, erfolgtos blieben. Anatomisch stellen ferner, wie früher dargelegt, die lymphomatösen Wucherungen leukämischen Charakters an der gerötheten hinteren Rachenwand eventuell grosse markige Geschwülste von glänzender Beschaffenheit dar; die Angina scorbutica aber, selbst wenn sie zur Bildung von Granulationen an der hinteren Rachenwand Veranlassung gibt, zeigt sehr abweichende Eigenthümlichkeiten. Für die klinische Untersuchung liegen allerdings entsprechend den früheren Darlegungen hier die Verhältnisse so, dass Verwechslungen nicht nur möglich, sondern auch wirklich vorgekommen sind. Küssner's Fall z. B. wurde so lange für Typhus mit Scorbut gehalten, bis eine Blutuntersuchung zur richtigen Diagnose führte. Absolut wird man sich vor solchen Verwechslungen nur dann siehern, wenn in jedem Falle von (acuter) hämorrhagischer Diathese eine genaue morphologische Untersuchung des Blutes, sowie Zählungen der Blutkörperchen vorgenommen werden.

Nicht unterlassen will ich, an dieser Stelle darauf hinzuweisen, dass nach Massgabe meiner Beobachtungen die hämorrhagische Diathese gelegentlich einmal auch vollständig sehlen kann!

Der klinische Nachweis des Vorhandenseins adenoider Hyperplasien in der Rachenhöhle wird im gegebenen Falle stets anzustreben sein. Da auch die Gehörorgane der Sitz leukämischer Wucherungen werden können, sollte in entsprechenden Fällen eine genaue otiatrische Untersuchung nicht unterlassen werden. In der dritten oben mitgetheilten Beobachtung wurde das nachgewiesene Ohrenleiden (von specialistischer Seite!) für eine Utitis erklart. Man halte sich nun diese Auffassung des Uhrenleidens und den Decursus jenes Krankheitsfalles nochmals vor Augen und man wird begreifen, dass hier (ohne Blutuntersuchung) an Tuberculosis miliaris hätte gedacht werden dürfen. Es ist früher genügend auseinandergesetzt worden, weshalb bei der ärztlichen Exploration der Mundrachenhöhle in Fällen der Leukämia acuta vorwiegend die Nekrosen innerhalb der specifischen Neubildungen und die darangeschlossenen schweren Entzandungsprocesse gangränöser Natur mit der Bildung misstärbig belegter, stinkender Geschwüre gefunden werden. Wenn dann die regionüren Lymphdrüsen mitaflicirt sind und selbst vereitern, anderweitige Lymphdrüsenvergrösserungen aber fehlen; wenn Tonsillarabscesse, Gangrän der Lippen- und Wangenschleimhaut, Nekrose der Epiglottis, schwere Otitiden sich entwickeln, kann die Annahme einer Sepsis, ausgehend von der buccalen Gangran mit eventueller secundärer hämorrhagischer Diathese naheliegend scheinen. Durch eine gewohnliche septische Infection wurde aber nach Massgabe dermalen bereits zahlreich vorliegender Erfahrungen eine wirklich früher vorhandene Leukocytose leukämischer Natur geradezu unterdrückt werden, und die infectiose Leukocytose ist von der leukämischen.

auch wenn sie auffallend hochgradig wäre, bestimmt und unsehwer zu unterscheiden.

Das nun schon öfter betonte Zeichen, auf welches sich die Diagnose der Leukämie überhaupt vor Allem gründet, die Veränderung der Zahl und der morphologischen Beschaffenheit der Blutkörperchen, stellt auch bei der sogenannten acuten Form des Leidens ein nothwendiges Symptom dar, welches absolut nicht fehlen darf, sofern die Diagnose gestellt werden soll, und welches in allen zweifelhaften Fällen rechtzeitig gesucht werden muss.

Das Blutbild der Leukämie erscheint bekanntlich in zwei charakteristischen Haupttypen, und auch von der acuten Form darf man schon gegenwärtig einen myelämischen und einen lymphämischen Typus aufstellen. Jüngst hat A. Fraenkel als charakteristischen Blutbefund bei acuter Leukämie blos die Lymphämie hinstellen wollen. Er bezieht die vorhandene Zunahme der farblosen Zellen des Blutes ausschliesslich auf eine Vermehrung jugendlicher mononucleärer Lymphocyten. Den Kern derselben beschreibt er als auffallend chromatinarm, derselbe sei mitunter eingeschnurt, der Zellleib zeige öfter die basophile, nie die neutrophile Granulation. Eosinophile Granula seien sehr selten. Mitosen un den Kernen der Leukocyten wurden, ebenso wie kernhaltige rothe Bintkorperchen, nicht beobachtet. Für mich besteht aber, ebenso wie für Askanazy und v. Limbeck kaum ein Zweifel, dass die . Lymphocyten . A. Fraenkel's gar keine Lymphocyten gewesen sind. Es gibt unzweifelhaft eine acute Myelümie, ebenso wie es eine ganz chronische Lymphämie gibt. Der myelämische Typus erscheint gekennzeichnet durch die polymorphe Art der Leukocytose; auf die Intensität der Leukocytose an sich kommt es viel weniger an. Das Wesentliche ist, dass nicht wie bei den gewöhnlichen (z. B. infectiösen) uniformen Leukocytosen die neutrophilen polymorphkernigen Leukocyten die Vermehrung bedingen, sondern dass uns im Blutbilde Formen entgegentreten, welche für das Knochenmark normal, für das Blut (wenigstens im Falle zahlreicheren Vorhandenseins) pathologisch sind, nämlich die (grossen mononucleären) Myelocyten, die eosinophilen Myelocyten und die in indirecter Kerntheilung befindlichen Myelocyten. Daneben finden sieh auch Mitosen in gewöhnlichen Lenkoevten und in hämoglobinhaltigen Blutkörperchen. Weniger wichtig ist das Austreten von kernführenden Erythrocyten (Normoblasten). Der vielgestaltige Charakter dieser Leukocytose ist so in die Augen springend und eigenartig, dass der Geubte auf den ersten Blick die Diagnose zu stellen vermag. Die Leukocytose braucht gar keine intensive zu sein, um die Leukorytose als leukamisch zu agnoschren. Für die acute Lymphämie. wird massgebend sein müssen der Befund zahlreicher Lymphocyten der kleinen Form und die grösseren Lymphocyten. Grosse Lymphocyten

und Myelocyten wird man unschwer unterscheiden. Mitosen und charakteristische Granulationen in den genannten Zellformen wird man auf Grund aller vorliegenden Erfahrungen kaum zu erwarten haben. Die Vermehrung der weissen Blutkorperchen ist in allen bekannt gewordenen Fällen von aeuter Leukämie während des Lebens der Patienten nachweislich gewesen, in einzelnen Fällen allerdings erst kurze Zeit vor dem Tode. Die Blutuntersuchung nach dieser Richtung wird sonach eine fortgesetzte sein müssen. Die Leukocytose kann ebensowohl eine geringe als eine sehr hochgradige sein. Die Zahl der Erythrocyten kann beträchtlich sinken.

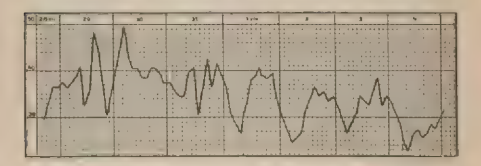
Ich folge der Gewohnheit, die einschlägigen Processe bei Pseudoleukämie neben diejenigen der Leukämie zu stellen, weil insbesondere in der klinischen, aber auch in der anatomischen Erscheinungsform auffallende Analogien sich finden.

Eine der leukämischen Stomatitis und Pharyngitis analoge Mundund Rachenhöhlenaffection bei gewöhnlicher chronischer Pseudoleukämie haben Bohn. Eberth, Meier beschrieben. Ebstein, welcher auch das klinische Bild der acuten Pseudoleukämie zuerst klar zusammengefasst hat, hob als hier besonders charakteristisch ebenfalls die frühzeitig sieh einstellende hämorrhagische Diathese hervor, zu welcher sich wiederum eine Mundaffection und eine Mithetheiligung der Speicheldrüsen gesellt. Auch hier verfüge ich über einen lehrreichen Fall eigener Beobachtung.

32jähriger Agent, hat vor einer Woche sohne Schmerzens eine auf krinke Zähne lazugene Geschwulst an der rechten Wange bekommen. Seit jener Zeit besteht Abgeschlagenheit und das Gefühl von Nausea. Funt Tage lang blutet das Zahnsteisch. Die bei der Aufnahme zur (H. medicinischen) Klinik (Wien) am 29. Juni 1891 in der Haut vorhandenen Blutengen sind erst vor zwei Tagen entstanden. Unter sehlechten hygienischen Bedingungen hat Patient in der letzten Zeit nicht geleit.

Die Hant des Kranken ist trocken, gelblich verfürbt. Die siehtbaren Seldennfäute blass. Ueberall um Rumpfe, vom Halse angefangen, und an den Gliedmassen zahlreiche kleinere und grossere eutane Hamorchagien. Ausgedehntere Suffusionen beiderseits an den Unterschenkeln in der Malleolargegend. Die Vulnerabilität der Haut ist eine ausserordentliche, blosses Knoffen mit den Fingern führt zu ausgebreiteter subcutaner Blutang. Her Kranke tichert. Von Seife des Nervensystems kein auffallenden Symptome. Keine retinalen Blutungen. Patient blutet auch aus der Nas ; Nasenschleimhaut nicht verändert. Gehororgan intact. Die Zahne sind meist gat erhulten, doch finden sich in dem linken (berkiefer ein (erster Backenzahn), im rechten Oher- und Unterkiefer mehrere (zwei Backenzahne, ein Mahlzahn) cariose Zahne. Zahnfleisch blass, allenthalben zwar leicht blutend, aber nicht schlecht ausschen i Der Zumferschrand an den earlisen Zahnen allerdings etwas gelickert, missfarbig. Die Gingiva des rechten Oberkieters in müssigem Grade, die recht. Wange bedeut nd und prall geschwollen. Diese Schwellung ist auch äusserlich sichtbar. Eine etwa ert sengrosse Stelte der Mundholde - un der rechten Wange gegeneiber dem euriosen Michlzahn - von Schleimhaut entblosst, mit dunnem, duster gefarbtem Belage versehen. leicht blutend, Beständiges Bluten aus dem Zahnfleische, Foctor ex ore, Die Pharynxschleimhrut sieht gerothet aus und ist gesehwollen. Die Tonsillen sind weuigstenmight betrachtlich vergrossert, doch haben sie einen Belag. Die lymphadenonden Massen der Rachenhoble sind nicht geschwulstformig vergrossert, Zunge und Rachen erscheinen trocken, überall ist die Mucosa mit braunem Belage überzegen. Wegen der Wangengeschwulst vermag Patient den Mund schlecht zu öffnen. Die Lympkknoten am Halse, hauptsachlich rechts, besonders nuch diejenigen der Paretisregion, ebenso die sublingualen Spercheldrusen sind geschwollen, weich und druckempfindlich. Sonst sind vergrosserte Lymphdrusen blos noch in den Leistenbeugen nachweislich. Respiration 32. In der Fossa intraclavioularis dextra findet sich entsprechend der zweiten Ritte eine umsehriebene, flache, nicht besonders druckempfindliche Prominenz, Rechts pleuritische Dämpfung, Ueber den Lungen zerstreute bronchtische Rhoncht hörbar. Der Kranke expectorist ein schleimig hämorthagisches keine Tuberkelbacillen enthaltendes Sputum. In der rechten Thoraxhohle befindet sich (Probepunction) serös hamorrhagische Flussigkeit, welche Mikroorganismen nicht enthalt. Pals 100. Die Leber bildet einen masseg consistenten, an der Obertheche glatten Tumor, einen Querfinger unterhalb des rechten Rippenbogens tastbar. Milz gleichfalls als weiche Geschwulst zwei Querfinger von dem linken Rappenbogen palpabel. Kein Erbrechen, breitge, nicht blutige Stühle. Harnmenge 1400cm). Keine reichlichen Urate. Nieht blutiger Urin, Spuren von Eisweiss. Keine Albamose, Gefermtes Sediment Ichlt, Das Blut dunn, rasch gerinnend, 30 Procent Hanoughebin mach Fleischl. 2,300,000 Erythrocyten, 13 000 (normale) Laukocyten im Cubikuulluuster. Kernhaltiga ratha Blutkorperchen fehlen. Mononucleare Leukocyten Person lateria.

Don wetteren Fieberverlauf entnehme man der hier beigefügten Curve;



Schuttelfruste werden nicht beobnehtet, ehensowenig Schweisse bei den Remissionen. Die tebrien Intoxicationserseheinungen erweisen sich bis gegen Schluss der Beobnehtung relativ mässig.

Nuch energischer Reitzung (Desinfection) der Mundhöhle bleibt das Bild daselbst zienlich unverändert bis auf die theilweise entfernten Belage. Blittung aus dem Zihntleisehe gering. Die Zahl der Leitkoeyten hebt sich bis 14 000,

- 31. Juli. Retinale Blutungen. Nachmittags Extraction derer schadhafter Zähne abermalige Desintection der Mandholde, tringiva rechts sowie die ganze Mucosa pharyngis stark geschwollen.
 - 1. August, Fieber geringer, Blotungen fortdogernd,
- 2. Aczust. Am Processus alteolaris dexter, un Stellen der Alveelen von zwei ausgezogenen Zahnen tiefe Hohlen deren Grand mit nekrotischen Fetzen ausgehillt ersenemt, welene Liuligen Geruch verbreiten. Die anhegende Schleinhaut der rechten

Wange im grosseren Undang als bisher gangranos. Perustale Geschwulst, sowie der Betant an den Fraces unverändert. Aut den Tonsillen dieker Belag.

- 4. August, Sonnolenz, Delirium, starke Prostration, Nachmittags Koma,
- b. Atlanst, 3 Uhr Morgens Exitus.

Obductionsbefund (Prof. Kelisko, auszugsweise): Untane Blutungen, Die Gegend der rechten Wange geschwollen, unter den infiltrirten Weichtheilen eine beträchtbehe Verdickung des Oberkiefers fühlbur. Die Lymphdrusen der rechten Unter kiefergegend vergrossert und flache Vorwolbungen der Haut in dieser Gegend bildend, An der Innenfläche der Dura, entsprechend der Convexität der Hemisphären 🐪 "min dieke. vascularisurte, von Hamorrhagien durchsetzte Membranen. Urber dem knorpeligen There der zweiten Rippe richts eine flache, guldenstückgrosse, harte Vorwichung, welche von derber grauer Aftermasse gebildet wird. Dieselbe sitzt dem Periost auf und infiltrirt die benachbarte Intereostalmusculatur ohne scharle Grenze. Auch der sternale Ansatz des M. pectoralis est mit derselben Geschwulstmasse infiltret. Im rechten Brustraume findet sich mehr als 11 serosblutige Flassigkeit, in der rejehliche Gerinnungen vorlanden sind. Das Zellgewebe des vorderen Mediastinum ist durch can fibrese, weisse, saftarme, central mehrere nekrotische gelbliche Herde umschliessende Neubildung substituurt und erscheint dadurch in eine drei Finger dicke Schwarte amgewandelt, welche sich nach ruckwarts bis ins hintere Mediastinum erstreckt, nach oben his zur oberen Brustapertur reicht, wo in ihr einige grünzeblich gefierbte, weiche, intumeseirten Lamphdrusen entsprechende Knollen eingeschlossen sind. An der costalen Pleura rechts zahlreiche, den Rippen ennang verlautende leistenartige Vorsprunge, von derselben Aftermasse gebildet. Auch die brouchlalen Lympuknoten vergrossert. Entsprechend dem Ursprunge der grossen Gefässe an dem visceralen Blatte des Pericardes einige leistenartige Verdickungen, wie die auf der richten Phara, Herzmuskel fettig entratet.

Beide Tonstilen zi, einer grangrünen stinkenden Masse zerfallen, deselkichen das Zahnfleisch der rechten Oberkzetenhalte entsprechend den Jehlenden Brekenzahnen in annlicher Weise modificirt, so dass der Knochen hier unsstarbag blossliegt. Die Follikel am Zungengrunde vergrossert. Die Senleimhaut und die Masculatur im Rachen gewobe und um die Choanen durch weissliche, flache, derbe Geschwulstmasse substituirt.

Im interstitellen tiewebe der vergrosserten Leber hie und da breite graue Streiten. Milz auts Doppelte vergrossert, weich, blitarin, Pulpa blussroth. In den Nieren Hämerrhagsen. Auch die Magenschleinhaut von Bintusstritten durensetzt. Ebense im contrabirten Dunndarin stellenweise auf der Hihe der Falten Hämerrheigien, über denen die Mucesa nekrosirt erseneint. Lymphdrusen in den Achselhöhlen, in der rechten Inguinvägegend and in der rechten Fossa illäga vergrossert.

In jedem Falle von Hodgkin'scher Krankheit können zu verschiedenen Zeiten Fieberbewegungen constatirt werden. Bisher sind insbesondere zwei exquisit febrile Typen klinisch scharf abtrennbar. Der eine von ihnen ist der Ebstein'sche (schronisches Rückfallsfiebers). Dieser spielt hier keine Rolle. Bei der zeitlichen Abgrenzung des zweiten hergehörigen Typus, der acuten Pseudolenkämie, durf man sich nicht an bestimmte, zu eng begrenzte Spatien halten, und zwar deshalb, weil man oft durchaus nicht erfährt, wie lange die ältesten Lymphome, welche die Antmerksamkeit des Patienten gar nicht erweckt zu haben brauchen, vorhanden gewesen sind. Dasjenige, was bei den gewöhnlichen Fällen von Pseudolenkamie die langsame Propagation des

Processes von bestimmten Einbruchspforten (am Halse, um den Mund, im Mediastinum, im Bereiche des Darms) über den gesammten Körper bedeutet, imponirt in den herzurechnenden Fällen stets als ein geschlossenes auf wenige Wochen und selbst Tage zusammengedrängtes Krankheitsbild.

In den Vordergrund treten auch hier die Symptome einer mehr oder weniger hochgradigen hämorrhagischen Diathese, welche gewöhnlich. nicht immer, den Eindruck einer idiopathischen macht. Die Bluterkrankheit steht hier den scorbutischen Formen insoferne nahe, weil vom Anfange an hiebei, wie schou erwähnt, sich Mundaffection mit Betheiligung der Speicheldrüsen zu entwickeln pflegt. Der aufmerksamen Untersuchung wird es öfter gelingen, eine diffuse Schwellung an den Tonsillen, an den lymphoiden Lagern der Zunge, sowie denen des harten und weichen Gaumens nachzuweisen, sei es durch Inspection, sei es durch Palpation. Doch ist, ganz wie bei der acuten Leukämie, dieser Befund durchaus nicht immer leicht zu erheben. Erstens sind alle Theile in Folge der Blutung mit dicken Borken belegt, deren Entfernung nicht so leicht ist. Zweitens, und dies ist viel wesentlicher, werden die meist flachen lymphoiden Einlagerungen durch umfängliche Nekrosen zerstört. Ob die resultirenden Schorfe in lymphoiden Neubildungen oder in vorher normalen Weichtheilen sich etablirt haben, geht oft schwer zu entscheiden. Gesellen sich noch ausgedehnte nekrosirende Periostitiden. Alveolarpvorrhoe oder Gingivitis hinzu, kann es leicht ganz unmöglich werden, die ursprünglichen lymphoiden Bildungen noch zu erkennen. Diese Neoplasien können von Haus aus so flach sein, dass sie der Inspection und Palpation an auch relativ sonst wenig veränderter Mucosa entgehen. Uebrigens liegen Beobachtungen vor, dass der Ausgangspunkt der Krankheit scheinbar eine von einem cariösen Zahn ausgehende Parulis ist; vielleicht gehören auch die »multiplen Sarkome« in der Arbeit von Hilton Faggehierher. Ein weiterer sehr wesentlicher Umstand ist es, dass die typische Schwellung der Aussenlymphdrüsen mehr oder weniger fehlen kann. Emsomehr verdienen dann Beachtung solche Tumoren und Infiltrate, die man sonst findet und als leukämisch (aleukämisch) deuten kann. Berücksichtigt man solche lymphoide Neopiasien nicht gehörig, dann weiss ich nicht, wie man z. B. hinsichtlich der vorstebend mitgetheilten Beolachtung den diagnostischen Irrthum vermeiden kann, in diesem Falle eine septische Purpura haemorrhagica nach gangrändser Periostitis zu suchen. Sehr viel kommt bei dieser Beobachtung auf die richtige Deutung der erwähnten Protuberanz in der rechten Fossa infraclavicularis an (mögliche Verwechslung mit abnormer Knorpelknochenverbindung). Zu bedenken ist ferner endlich, dass der Milztumer einfach infectios sein kann, die Albuminurie nicht viel beweist, das Fieber in einschlägigen Fällen constant ist, aber durchaus nicht immer ein sehr hohes und vor Allem kein

typisches zu sein braucht. Wenn, was allerdings nur selten der Fall sein durfte, ganz vorwiegend (oder ausschliesslich) innere Drüsen Sitz der lymphoiden Neoplasie geworden sind, dann wird der wahre Charakter der Krankheit während des Lebens der Patienten völlig dunkel bleiben.

* _ #

Schliesslich sei noch die für die Pathologie der Leukamie und der Pseudobenkamie sehr bedeutsame atjologische Frage ventilirt, über welche dermalen ein abschuessendes Urtheil ausgeschlossen scheint.

Die in den einschlägigen neueren Publicationen immer wiederkehrenden Augaben über gangranös-uleerese Processe im Digestionstractus bei aeuten hiehergehenigen Fallen, das ofter sehr trühzeitige Hervertreten solcher Affectionen haben zuerst Hinterforger veranlasst, diese Erscheinungen in den Mittelpunkt aller Erörterungen über die aeute Leukamie zu stellen. Man dachte daran, ob nicht diese schweren Schleimhauterktankungen die Eintrittspferte für das zu vermuthende Virus leucaemieum darstellen? Bekanntlich sprechen gewisse klinische tiründe dafür, dass die leukämischen Process uberhaupt in foct i öse sind. Insbesondere bei der typischen Pseudoleukämie sehen wir, dass die ältesten lymphatischen Neubildungen sich immer in der Unigebung bestmonter Einbruchspforten, wie z. B. am Halse, um den Mand, im Mediastinum, um den Darm berum entwickeln. Bisweilen nach langeren Stillstanden, in gewissen Fillen mehr continuntlich, kommt es dann zu einem langsamen oder raschen Fortschreiten der Affection, und zwar oft ganz ausgesprochen längs den grossen Lymphstammen. Die Bacteriologie hat nun bisher specifische Mikroorganismen als Erreger der Leukämie nicht einwandsfrei nachweisen können.

Der Bacillus leutaemiae von Lucet warde bei einem der Krankheit erlegenen Hunde gefunden Kaninchen werden von diesem Mikroorganismus unter Knotenbildung in den inneren Organen getoitet, die Baeillen lassen sieh aus denselben wieder ziehten Bei einem sentiamsehen Rinde land derselbe Autor einen Beeillus, der Versuchstluere unter entzundlichen Ersehemungen an der Impistelle tödtete, aber keine Knotchen erzougte. In Fallen von aeuter Leukamée und Ps udoleukamie des Menschen haben Kelseh and Verllard. Fermi und Gabbi and Barbacer eine Durchsetzung der lymphatischen Tunioren mit Kolonbaeillen beschrieben. Es ist natorheli nicht wahr scaeinhen, dass diese bei der Erkrankung eine primäre Rolle spielen; das Zustandekommen der Intection mit den Kolonbacillen ist vorlätige nicht aufgeklärt (sab mortem erfolgte Auswanderung aus dem Daria?). Pawlowski fand im Blute von vier Leckamskern kerze Bacillen, die sieh nach Gram sehreeht, mit Methylenblau polar fürbten, and in Fleis-thoui ien mit Blutsernm sowie auf blycerinagar zuchtbar waren. In Schnitten von drei Fallen von Leukämie waren die gleichen Bacillen, lesonders in der Leber nachzuweisen. Bei Impfang von Kaninchen Lestand keine Leukamie. Delbeit beriel tet aber einen Bacillus, der aus einem Falle von Pseudolenkamie gezuchtet, bei einem Hunde eine ähnliche Intection hetvorzerufen kabe. Die Bacillen fanden sich in den intumeserrten Lympuknoten. Die attologischen Beziehungen zwischen gewissen Formen der ·Pseudoleukamies zur Tuberculose haben Koch. Delafield, Askanazy Watzoldt, Brentano und Tangl und Breithaupt hervorgehoben. Paltauf hat in den Lymphdrusen einer an acuter Leukamie verstorbenen Frau reichliche Strepto- und Staphylococcon medigewiesen. Auch in Schnitten der Leber funden sich solche, und Awar herdweise in joner Anordnung, wie sie bei reichlich postmortaler Vermehrung in den Capitlaren gefunden werden.

Da somit hinsieltlich der supponirten Infectionserreger die Actiologie der Leukanne verhining in Dunkel gehallt erscheint, sind umsomehr alle sonstigen aut den Intectiosen Charakter hinweisenden Merkmale studirt worden. Man hat dabei von der acuten Leukamie noch eher Außehluss erhofft, weil Lier der Einbruck und die Verbreitung des vermutheten Viros im Organismus nicht wie bei den typischen Fällen so weit ausemander liegen und weil das infectiose Moment in den acuten Fallen klimisch prägnanter hervortritt. Man hat nun nach dieser Richtung der Annahme zugeneigt, dass die ulcerosen Processe der Mundrachenhohle und des Darmes gewisser massen einen Primaraffect der Leukamie, beziehungsweise einen Lieblingsausgangspunkt der angenommenen Infection darstellen. Als Grand hiefür sah man dagelegentliche Auftreten dieser ulcerosen Processe (der Mundrachenhohle) vor dem Zustandekommen von Drusenschwellungen, Mitztumor, Leberintumescenz an, wodurch sie sich als Aufangssymptom der Krankleit erweisen. Man stutzte sich auf einzelne Fülle, in welchen die ersten Drüsenvergrösserungen anscheinend erst wechenlang nach Beginn der Erkrankung und mehrere Tage spater, nachdem die Gingrotts constatirt worden, sieh entwickelten.

Allein klinische und anatomische Grunde widersprechen einer solchen Auffassung Anamnestische Angaben sind bier stets blos mit Reserve zu beurtheilen. Denn Dissen--chwellungen und Hyperplasien des lymphadensiden Schlundringes konnen in den ersten Antängen dem Patienten verborgen bleiben, wahrend er durch die Stomatitibereits erheblich belastigt wird. Die buccalen und intestinalen Nekrosen entwickeln sich terner doch der Mehrzahf der Falle nach erst, wenn sehon an entfernten Stellen im Korper lymphatische Neoplasien entwickelt sind. Nicht einmal die intensivsten lymphatischen Infiltrationen mussen sich dort finden, wo die trangranherde sich etabliren; der Weg, den die leukamische Affection als solche gegangen zu sein scheint. wird you der Nekrose nicht nothwendig ebenfalls eingehalten. Die anatomische (mikroskopische) Untersuchung aber endlich hat, wie wir gesehen, direct nachgewiesen, dass die Uleerationen seeundare Erscheinungen auf vorhei lymphamatos innlfrinten. Boden darstellen. Der Einwund, dass das leukamische Virus sofort an seiner Eintrittstelle primaire lymphadenoide Neoplasten hervorraten konnte, ist unstichhaltig wegen der bereits betonten Multiplicität der Infiltrate und der Identität mit nachweislich erst spat im Decursus der typischen Leukämie erscheinenden lymphatischen Neabildungen

Geht man davon aus, dass tur eine grosse wohleharakterisite Gruppe von Fällen acuter Leukanne (Pseudoleukamie) Gangranherde gerade an solchen exponition Stellen des Otzenismus ein gemeinsauses Kriterium bilden, wo ertaltungsgetuss-Intectionserreger in den Korper einzudringen vermogen (Durm, Hauti, konnte man wie lering zu vermuthen geneigt sein, dass die aeute Form eine durch seen und are seint ische oder verwandte Infection blos beschleunigte leukamische Erkrankung sei. Als Stutze dieser Auftassung konnte die Achtliebkeit des klinischen Bildes der acuten Leukamie mit Seisis, sowie der gelegentliche Betund von Goeen in leukamische dieneten Organen herangezogen werden. Auch einer solchen Annahme ist ein klinische Gerengrand vorzuhalten. Ein schwerer septischer Infect wurde gerade die verbandenset kaansche Leukkoptose, beziehungsweise das myclamische oder lymphimische Batbild zum Senwinden brungen, austatt dasselbe, wie öfter zu beobachten, im Decursuerst hervortreten zu nachen. Es scheint sonnt allerdings der acht febrile Charakter dem Wesen des Processes selbst aufgehören

ik ak

In Hinsicht der Therapie ist wenig zu sagen. Gute Resultate scheinen ausgeschlossen. Mechanische Reinigung und fleissiges Spulen der Mundhöhle (Wasserstoffsuperoxydlösungen). Pinseln mit adstringirenden Lösungen. Die Behandang der Blutungen eventuell nach chirurgischen Regeln. (Vergleiche die Therapie der scorbutischen Mundaffection.)

Literatur.

a) Lenkamie

J. Ambros, Inang.-Dissert. Munchen 1893.

M. Askanazy, Virchew's Archiv. Bd. CXXXVII, S. 1. (Wichtig.) (Vgl. die Beob. von Kirstein.)

Elestein, Deutsches Archiv für klinische Medicin, 1889, Bd. XLIV. (Wichtig, fasst die ganze ältere Literatur über acute Leukamie zusammen.)

Eighborst, Virchow's Archiv. Bd. CXXX, S. 365,

Ferma, Centralblatt für Bacteriologie, 8, 553.

A. Fraenkel, Deutsche medicinische Wochenschrift. 1895. Nr. 39 43.

Gabbi und Barbacci, Lo Sperimentale, 1892.

Greene, New York Med. Joarn, 11. Febr. 1888 Vol. XLVII, Nr. 6.

Greime, Berliner klin. Wochenschrift, 1892. S. 826.

Guttmann, Berliner klin, Wochenschrift 1891, Nr. 46,

Hinterberger, Deutsches Archy für klin, Mediein, 1891, Bd. XLVIII, S. 324.

Kelsch und Veillard, Annales de linstitut Pasteur, 1890.

Kirstein, Inaug.-Dissert, Konigsberg 1893,

A. Kossler, Jahrbuch der Wiener Krankenanstalten, 1893

Kribben, Inang-Dissert, Berlin 1857, S. 27,

H. Leyden, Inaug.-Dissert, Berlin 1890.

Litten Congress f. innere Med. Wiesladen 1892.

Lucet, Baumgarten's Jahresbericht, 1891, S. 319.

Moster, Virehow's Archiv. Bd XLII, und Pathologie der Leukämie, Berlin 1872, S. 183.

H. Mullec, Inaug.-Dissert, Gottingen 1889.

Nold, Wiener medicinische Presse, 1892, Nr. 50,

Obrastzow, Deutsche medicinische Wochenschrift 1890, Nr 50.

Pawlowsky, Deutsche medicinische Wochenschrift, 1892, 641

v. Reckling halasen, Virchow's Archiv. Bd. XXX

Senator, Berliner klin Wochenschmit, 1890, Nr. 1.

Troje, Deutsche medicinische Wechenschraft, 1892,

Virehow, treschwulste Bd. H. S. 570.

Wodnam, Lancet 1884.

Westphal, Munchener medicinische Wochenschrift 1890, Nr. 1.

b) Pseudolenkamie,

Askanaza, Virchows Archiv Bd. CAAXVII, S. 1.

Bohn, Deutsches Archiv für klin, Medicin, Bd V. S. 429

Breithaupt, Archiv des path, Institutes zu Tabingen (Baueigarten) 1891.

Brentano und Tangl, Dentsche medicinische Wochenschutt. 1891 S. 17.

Delafield, Banngarten's Janresbericht, 1887.

Ebetth, Virehow's Archiv. Bd. IL. S. 63

Ebstein L. c.

Falkenthal, Inaug. Dissert. Halle 1884.

Koch, Matheil, des kars Gesuncheitsantes, 2, 37

Kossler, I. c. Lannois et Courmant, Archive de medecine exp. 1892, Nr. 1. Lannois et Groux, Lyon médical, 1890, Nr. 34, Meyer, Schmidt's Jahrbücher, Bd. CL. 1870, H. Muller, Inaug.-Dissert, Gottingen 1889, Watzoldt, Centralblatt für innere Medicin, 1890, S. 45.

Anhang:

Localisation von Mycosis fungoides in der Mundrachenhöhle.

In gelegentlich beobachteten einschlägigen Fallen mit rascher Ausbreitung (Gesieht, Regio suprahyoidea, Nacken etc.) finden sich auch mykousche Tumoren in det Mundrachenhohle. In einem Falle von Hallopeau siss ein Lalbkogeliges Knotchen von der Grösse einer kleinen Nuss und blassgrauer Farbe am linken hinteren Grumenbogen. Ausser diesem fand sich ein anderes, nahezu gestieltes 10tiges Knotchen von Kirschkorngrösse. Auf dem Zungengrunde stellte man diffuse adenoide luftlitationen fest. Auch die Tonsillen waren betheiligt. (Eine bacteriologische Untersuchung ergabdas Vornandensein von Staphylococcus pyogenes aureus.)

Literatur.

Hallopeau, Annales de la societé de dematologie, 1893,

32. Initialstadien des Lymphosarkom in der (Mund-)Rachenhöhle.

Bekanntlich hat sich Kundrat für die Abtrennung der Lymphosarkome von den eigentlichen Sarkomen ausgesprochen, weil dieselben überhaupt keine Neubildungen im engeren Sinne sind. Sie sind keine spontan oder in einzelnen multiplen Herden auftretenden atypischen Gewebsbildungen, die sich metastatisch vervielfältigen können, sondern Gewebsbildungen aus Gruppen von Lymphdrüsen, aus tolliculären und adenoiden Gebilden hervorgehend, die regionär auftreten und auf den Wegen der Lymphbahnen fortschreiten. Eine Propagation auf dem Wegeder Blutbahnen kommt ihnen nur gelegentlich zu. Sie stehen somit den Lymphomen, namentlich der Pseudoleukämie, näher als den Sarkomen. wenn sie auch wieder durch ihren atypischen Bau und noch mehr durch ihr Wachsthum, beziehungsweise durch ihr Einbrechen in die Nachbargewebe, sich von diesen unterscheiden. Stärkere Betheiligung von Leber und Milz ist selten. Das Auttreten des Lymphosarkom scheint am häufigsten im mittleren Alter (25.-35. Lebensjahr) zu erfolgen. Häufiger erkranken Männer als Weiber.

Unter den für diese Darstellung in Betracht kommenden adenoiden Bildungen (Lymphfollikeln) konnen ebensowohl diejenigen des Nasenrachenraumes als die der Pars oralis pharyngis selbst den Ausgangspunkt abgeben.

Im Nasenrachenraum erscheint das Lymphosarkom nach Stoerk zunächst unter dem täuschenden Bilde adenoider Vegetationen, die man auf die Rachentonsille zu beziehen geneigt sein könnte. Da Erwachsene trotz des Vorhandenseins von Wucherungen im Nasenrachenraum Raum genug übrig behalten für die Respiration durch die Nase, so sind es erst später hinzukommende Gefühlsveranderungen im Nasenraum, welche die Patienten zum Arzt führen. Um diese Zeit erstreckt sich gewöhnlich das Lymphosarkom vom Rachendach schon bis zum Niveau der Uvula, und man findet in der Regel bereits Ulceration.

In diesem Stadium erscheint dann die Schleimbaut der Mundhohle und des Rachens blass. Beide Tonsillen sind geschwollen, taubeneigross. An der infiltrirten Gaumenschleimhaut oder an einer der Tonsillen findet sich öfter ein knotenförmiger Defect mit infiltrirten, zum Theil auch narbigen Rändern. Doch sind die Mandeln nicht so hochgradig vergrössert wie in der folgenden Gruppe von Fällen, und es gehen von ihnen besonders keine weit- und tiefgreifenden Infiltrationen aus. Die Follikel am Zungengrund präsentiren sich verdickt, theilweise confluirend. An der hinteren Pharynxwand zeigten sich Wülste und Knoten. Die Rhinoscopia posterior zeigt, dass die Neoplasie bis zur Schadelbasis sich fortsetzt. Die hintere Fläche des weichen Gaumens kann gleichfalls mit knoten besetzt sein. Auch an follikelfreien Stellen erscheinen follikelähnliche Knotchen, z. B. an der Zunge. Ebenso wird der freie Rand des Gaumens durch Infiltration verdickt, die Uvula (bei Phonation) schwerer beweglich; das Infiltrat setzt sich auch auf die Arcus fort.

In anderen Fällen nimmt der Process seinen Ausgang vorwiegend an den Tonsitten und den Follikeln des Zungengrundes. Solche tonsillare Lymphosarkome bewirken höckerige Vergrösserungen der Mandeln auf Hühnereigrösse, wodurch der Isthmus verschlossen und die Uvula comprimirt wird. Daneben finden sich gewöhnlich Knötchen in der ganzen Rachenwand bis zu den Sinus pyriformes. Die Schleimhaut wird gleichzeitig ödematös infiltrirt. Die tymphosarkomatosen Massen substituiren diffus die Weichtheile des Gaumens und Rachens bis auf die obersten Schleimhautschichten. Auch dringt die Neoplasie zur Schadelbasis empor, bis in die Schadelhöhle hinein. Besonders bei den tuberosen Formen kommt es (speciell an den Mandeln) ganz ebenso wie im Nasenrachenraum bald zur Ulceration und nachher stellenweise zur Narbenbildung. Der Grund der bisweiten untänglichen Substanzverluste bedeckt sich öfter mit einer zellig zerklütteten, zum Theil pulpös zerfhessenden, dunkelmissfarbigen Masse.

Die an den oberen oder unteren jugularen Lymphdrüsen eins oder beiderseitig primär entstehenden Lymphosarkome, welche zunächst aussen am Halse hervortretende grosse Tumoren formiren, greifen später nicht selten gleichfalls auf die seitliche Rachenwand über und bewirken Stenose des Pharynx, selbst einer Choane. Auch auf die Schadelbasis schreitet endlich unter Umstanden diese Wucherung fort.

Am meisten interessiren uns hier die initialen Stadien solcher pharyngealer Lymphosarkome, welche, wie dies nicht so selten scheint. langsam verlaufen und mit ausgedehnter Ulceration und Vernarbung einhergehen.

Wenn auch in solchen Fällen öfter während des Lebens längere Zeit hindurch zu mannigfach abweichenden Diagnosen Anlass gegeben sein wird, halte ich die Erkennung dieser Processe für nicht so schwierig. wie Stoerk. Das Aufklärende der Kundratischen einschlägigen Untersuchung liegt nach meiner Meinung darin, dass dem Lymphosarkom der richtige Platz angewiesen wurde unter den regionär auftretenden. nach den Wegen der Lymphbahnen fortschreitenden adenoiden Gewehsbildungen. Die klinische Diagnose wird gleichfalls zunächst - gegenüber Lues und Carcinom - festzustellen haben, dass eine schon ursprünglich multiple, wenn auch regionäre, anfangs isolirte und erst spater confluirende Lymphombildung, die unter l'Iceration und Narbenbildung unaufhaltsam direct dem lymphatischen System entlang und nur hie und da sprungweise fortschreitet, vorliegt. In der Mehrzahl der Fälle wird, wenn die Patienten überhaupt ärztliche Hilfe außuchen, der systematische Charakter schon durchsichtig sein, wenn ich naturlich auch nicht verkenne, dass nur ein Theil der in der Tiefe bereits vorhandenen Lymphome der Untersuchung zugänglich ist. Insbesondere wird genau auf die Art der Schwellung der Halslymphdrüsen zu achten sein! Der klinische Unterschied der pharyngealen derartigen Lymphombildungen von den analogen pseudoleukämischen Lymphomen in Fällen, in denen nicht schon die Grösse der Tumoren für Lymphosarkomatosis spricht, scheint mir hauptsächlich in der mehrfach betouten Ulceration und der theilweisen Narbenbildung und Schrumpfung zu liegen. In einem Falle von Pseudoleukämie, in welchem Nekrose und Ulceration begonnen bat, wird meistens alsbald ein acut febriler Decursus und hamorrhagische Diathese mit baldigem Exitus einsetzen.

Einerseits wegen der schlimmen Prognose. Die Erkrankung besitzt, wie Kundrat hervorhebt, einen besonders deletären Charakter, denn die erwähnte Vernarbung und die Schrumpfung, welche der Ulceration folgt, ist immer nur eine sehr partielle, daneben schreitet der Process fort. Andererseits zur Vermeidung von chirurgischen Eingriffen. Durch Exstirpation wird erfahrungsgemäss nur der Wucherung Vorschub geleistet.

Literatur.

Kundrat, Wiener klimsche Wochenschrift, 1893, Nr. 12 und 13. Staark Wiener klimsche Wochenschrift, 1894, Separatabdruck, (Bei Staark ist die abrige klimsche Lateratur zusammengestellt.)

Mit Hyperkeratose verbundene diffuse Munduffectionen.

33. Leukoplakia buccalis et lingualis. Leukokeratosis buccalis.

Unter Leukoplakie versteht man in wechselnder Form und Ausdehnung auftretende, weissliche, mit ihrem Niveau über das Nachbargewebe hervorragende, zerklüftete (oder seltener glatte) Flecken an der
Zunge, an der Innenfläche von Lippen und Wangen, selten am Gaumen
und am Zahntleisch.

Gegenuber der relativen Häufigkeit der Erkrankung ist die Literatur des Gegenstandes, dessen Dignität nicht nach der anscheinend geringfügigen anatomischen Laston und nach den ofter g. nz unbeleutenden subjectiven Beschwerden abgeschätzt werden darf eine junge und nicht gerade umfängliche. Es sind zunächst englische Klauker gewesen, welche auf die jetzt zur Leukoplakie gerechneten Veranderungen der Mundschleinchaut aufmerksam gemacht haben. Darauf wurde die Kenntniss des Leidens von Seite franzosischer Aerzte sowohl durch einschlägige easustische Mit the Jungen als in wissenschaftlichen Discussionen wesentlich gefordert. In Deutschland ist eigentlich erst seit Kurzem ein regeres Interesse für diese Krankheit geweckt durch die ausgezeitehneten Arbeiten von Nedopal und Schwimmer.

S Plambe fat (1837) die Affection zuerst beschrieben und dieselbe der Jehthyosis cutis vollkommaen analog erklart. Alferdings hatte senon 1818 Alibert Mittheilung von einem Falle allgemeiner lehthvose der Haut gemacht, in welchem auch die Schleim haut der Lippen und der Zunge so stark affiert war, dass der Patient kaum den Mund zu offnen im Stande war. Doch kommt sowohl gegenüber jenem beruhinten Dematolog in als gegenaber Rayer, der 1835 eine abnütelte Beobachtung wie Alübert michte, Plumbe das Verdienst zu, die Erstankung als eine besondere Affection der Zunze erkannt zu lieben. Die Bezeichnung felath vosis ling une (Hulke) wurde seither vieltach discutirt. Die Mehrzahl der englischen und franzosischen Kliniker lehnten den Ausdrack ab Die Ichthyosis ist in eine congenital angelegte Hauterkrankung, welcher die Fendenz der Weiteransbreitung abgeht auch sind be, derselben die Drusen mit afficirt. Während deshalb nur Morris jine Bezeichnung vertheidigte, bürgerte sock eine Zeit lang der zuerst von Bazin (1874) gebrauchte Name Psoriasis buccali-(tinzardis) ein Aber inch dieser wurde als impossend angelochten. Denn die Psoraesis der Haut ist eine zu vorwogend epithelinde Erkrankung, welche den Papillarkorper ni ht aberschreitet; unter der desquamirten Stelle findet sich junges, bei entsprechender Therapie die Heilung vermattelndes Epithel Da bei der Psormasis lingwalks unter den Lamellen un Gegensatze hiezu eine rothe einschemend entzanflien) gequollene Untertage gefunden wurde, und dies für eine diffus beginnende, sich warzig ausgestaltend-Zougenhyperplasie sprechen solde, warde von Ullmann, Fox, Clarke der Ausdruck Tylos, s. inguice vorgezogen. Aber auch diese Bezeichnung hat keineswegs adgemeinen Anklang gefunden. Ebeuso wenig nat sieh der Name Plaques lisses (Fournier-Emgrag verschaffen konnen. Dagegen ist insbesondere in Deutscaland und Frankto she der von Schwimmer gewählte Ausdauek Leukoplakie, durch welchen lie i hopathische Natur der Aff etien hervorzehoben wird, hirrschend geworden. Für zowisse (glatte) Fleeken auf der Zungenoberflache war zuerst von Hateh) noon die Bezeich many Loukoma vorgeschlagen, nach ihm wurde sie besonders von Butlen gebraucht weicher darantei weissliche Opapitäten der Zungenauensa versteht während er unter dem Terminus Leakoglako, weisse Flesken und Plagus sudsmunt, Struen pell unter scheidet anti-dlender Weise eine Psoriasis und ausserdem eine Leukoplakia linguae,

Alle Fälle, bei welchen die Epithelverdiekungen der Zunge ein landkartenahnliches Aussehen verleiben, belegte er mit ersterem Namen. Als Leukoplakie beschreibt er abniiene, meist an den Seitenrandern der Zunge sitzende, weisslieb getrubte eingekerbt-narbige Stellen. 1851 hatte J. Paget zuerst bei einem seiner Schuler eine circumscripte Zungenaffeetion mit Verdiekung des Epithels, deren Entstehung der häufige Beruhrung der erkrankten Stelle mit dem Ptertenmundstuck zu verschulden schien, geschen in der deutschen Lateratur war dann (1858) i Hanann der Erste, welcher einen anwogen Fall veröffentlichte. Die Auffassung der Affection als Wirkung des Tabakranenens hat sieh nachher in gewissem Umfange erhalten, und die Bezeichnungen Smoker patches, Plaques des fumeurs, Raucherflecken hangen damit zu sammen Clarke (1863) and Fletcher-Ingals (1885) erwahnen als Handwerkerplaques analoge Plecken, welche beralten Glasbläsern sich finden. Alle diese Flecker aber stellen vielleicht nur ein frahes Stadium der Leukoplakie dar. Der vielfach discutirte, inshesondere aber von Kapasi (seit 1874) vertheidigte Zusammenhang der Leukoplakie mit Lues wird bei Besprechung der Actulogie des Processes austahrlich erwegen werden. Dort wird auch die ungenagende Begründung der von einigen Klinikern vergenommenen Trennung in idiopathische und syphilitische Leukoplakie nachgewiesen werden. Beachtung verdient Kaposi's Bezeichnung des Processes als Kerato sis linguae (und chenso diejenige Perrin's Leukokeratosis lingualis et la bialis). Dagegen erscheint die von Erb und Schuster gebrauchte Epitheltrubungs doch zu abgemein. Der Umstand, dass tur sieher in den Rahaen der Leukoplakie fallende Einzelbeobachtungen immer wieder andere Namen gewählt wur len. beweist schon, dass anfangs den einschlagigen ensuistischen Matheilungen nicht die gebuhrende Aufmerksankeit geschenkt wurde. Erst seitdem Neligun 1862 einen Fill von Leukoplakte mittheilte, welener in Careinom ausging, und sieh analoge Bookichtungen erschreckend hauften, wurde die Affection gehorig gewurdigt.

Zur näheren Bestimmung des Krankheitsbegriffes der Leukoplakia oris ist noch besonders hervorzuheben, dass man diese chronische Affection als eine idiopathische ansehen darf, welche keineswegs als directer (anatomischer) Ausdruck bestimmter anderweitiger krankheitszustände des Organismus, vor Allem nicht als unmittelbare Folge des constitutionell-syphilitischen Infectes zu gelten hat. Die Beziehungen der Lues zur Leukoplakie sind höchstens denen vergleichbar, welche zwischen Syphilis und Tabes bestehen. Ferner wird das Wesen der Leukoplakte durchaus nicht dadurch erschöpft, dass man sie als (chronische) superficielle Glossitis hinstellt. Vielmehr ist die Lenkoplakie hauptsächlich eine Keratose und bildet nach dieser Richtung mit anderen (übrigens von einander ganz unabhangigen) Krankheitsbildern (Pachydermia laryngis. schwarze Haarzunge, der sogenannten Pharynxmykose u. A.) eine pathologische (pathogenetische) Gruppe. Sommerbrodt hat Leukoplakie und Pachydermie im Kehlkopf bei einem Patienten gleichzeitig beobachtet. Dass die Leukoplakie nicht ausschliesslich der Mundschleimhaut zukommt. sondern dass gelegentlich auch die Schleimbaut der Genitaben Sitz ähnlicher Veränderungen werden kann, sei hier nur beiläutig erwahnt (Leukoplakia praeputialis, Leukoplakia vulvae).

Die Leukoplakie befällt sehr vorwiegend das männliche Geschlecht. Bei Kindern soll sie gar nicht vorkommen. Eine übersichtliche Eintheilung der Weiber betreffenden Fälle hinsichtlich der ätiologischen Momente ist bei der geringen Zahl derselben schwer möglich. In einzelnen Beobachtungen ist auch hier Syphilis und starkes Rauchen constatirt worden. Im Orient soll die Leukoplakie bei Frauen häufiger sein (Rauchen?). Nebenbei sei bemerkt, dass es mit unserer Kenntniss der Ursachen der Leukoplakia genitalis nicht besser bestellt ist. Für die Männer gelten allgemein als ätiologische Momente des am häufigsten im dritten, vierten und fünften Decennium sich entwickelnden Leidens: Tabakrauchen, Rückwirkung von Seite gewisser Anomalien des Digestionstractus, Syphilis. Das Tabakrauchen hat bereits Ullmann, der erste Deutsche, welcher einen einschlägigen Fall gut beschrieben hat, als Ursache des Tyloma« angeschuldigt. In den von Buzenet, Leloir. Schwimmer. Rosenberg u. A. beschriebenen Fällen handelte es sich ebenfalls um starke (oder wenigstens mässige) Raucher (Uigarettenraucher, Raucher aus kurzen Pfeifen, Tabakkauer). Das Rauchen setzt einen chronischen Zustand von Irritation der Mucosa oris, und beinahe drei Viertel der Patienten sind selbst geneigt, ihre Leukoplakie auf diesen Umstand zu beziehen. Vielleicht kommen hier vor Allem die trockenen Destillationsproducte der Verbrennung in Betracht.

Weniger klargestellt scheint die Einwirkung des Verdauungstractus. Nedo pil hat gemeint, dass scharfes Speisen, die Gewohnheit beiss zu essen, häufiges Schnapstrinken hier eine Rolle spielen. Nach Schwimmer soll bei gleichzeitig mit Magenkatarrh behafteten Patienten nach Besserung des Magenleidens auch die Leukoplakie sich bessern. Leloir fand bei mehreren seiner Kranken Dilatatio ventriculi. Rosenberg hat in der Anamnese Darmkatarrh angegeben u. s. w. Es ist dies theilweise ein Rückgreifen auf die von den Alten angenommene Sympathies zwischen Magen und Zunge. A priori ist eine solche Annahme nicht von der Hand zu weisen. Längerdauernde Affectionen des Magens, welche mit Zungenbelag verbunden sind, können in der That zu fortwährend bestehenden Epithelauflagerungen führen und Abweichungen des Verhornungsprocesses begünstigen. Bisweilen hat man auch die Plaques durch eine Karlsbader Cur zum Schwinden gebracht.

Schon das Bisherige ist geeignet, die Behauptung der Syphilis als uneingeschränkte Ursache der Leukoplakie zu widerlegen. Dazu kommt ferner, dass die syphilitischen Veränderungen der Schleimhäute bei der mikroskopischen Untersuchung sich als ganz anderer Art herausstellen. Die Schleimhautsyphilis tritt gewöhnlich nicht in Form so scharf umschriebener Flecken auf. Statistisch ist aber auch ganz allgemein ein Zusammenhang zwischen Lues und Leukoplakie durchaus nicht so über-

zeugend und so regelmässig nachzuweisen, wie man längere Zeit geglaubt hat. Die Lues entwickelt sich weiters rascher, veränderlicher; antisyphilitische Curen sind bei Leukoplakie erfolglos. Der häufige Ausgang in Carcinom spricht gleichfalls für die idiopathische Natur der Leukoplakie. Endlich können Patienten mit Leukoplakie noch nachber syphilitisch werden. Die Syphilis, beziehungsweise der mit dem Ueberstehen dieses Infectes gesetzte körperliche Zustand andert blos die histioide Beschaffenheit der Schleinhäute derart, dass anderweitige Schädlichkeiten das Epithel leichter zu modificiren geeignet werden.

Fälle, für deren Entstehung keines der drei angeführten Momente entscheidend in Betracht kommen, sind allerdings nicht ganz selten. Ich habe Leukoplakie bei Männern gesehen, die nie geraucht haben und auch nicht syphilitisch gewesen sind. Man greift dann zu localen Ursachen (cariöse Zähne, Stomatitiden etc.) oder zu constitutionellen Anomalien (Gicht, Diabetes mellitus) und zu neurotrophischen Momenten. Jedenfalls ersieht man aus dem Ganzen, dass wir hinsichtlich der Actiologie, der Leukoplakie zu einem vollständig befriedigendem Abschlusse nicht gelangt sind.

景 福

Mauriac war in der Lage, die Anfangsstadien der Leukoplakie genauer zu studiren. Sie tritt zuerst als eireumscriptes (oder diffuses) Ervthem auf, das an gewissen Stellen glänzend und körnig wird (Stadium erythematosum). In diesem Studium ist die Affection schmerzlos und verursacht überhaupt keine Beschwerden. Ueber die Dauer dieses Stadiums sind bestimmte Angaben nicht möglich, da die Kranken den Anfang nicht mittheilen können. Am häufigsten auf der Zunge (vor den Papillae eireumvallatae) sicht man in dieser Krankheitsperiode confluirende Flecken von ebener Oberfläche, etwas über das Zungenniveau erhaben, tiefroth. Das Epithel ist in diesem Stadium nicht verdickt, die Exfoliation desselben ist im Gegentheil (wegen der stärkeren Succulenz des Papillarkorpers eine raschere, so dass die Papillen blos von wenigen Zelllagen bedeckt bleiben oder selbst nackt blossliegen. Die normale villose Beschaffenheit fehlt im Bereich der Plaques. Die rothen Flecken werden allmälig grauweiss und erlangen mit dem Zunehmen der epithelialen Wucherung ihr späteres charakteristisches Aussehen.

In der spateren Krankheitsperiode (zweites Stadium) gewinnen die bald sehr langsam, bald in der Zeit weniger Wochen an Dicke um mehrere Millimeter zunehmenden Schwarten eine helle, grauweisse, an Silber gemahnende Farbe. Die Papillen werden ganz unsichtbar. Die Form der Flecken ist sehr verschieden. Die Häufigkeitsscala der Localisation ist: Zungenrücken, Lippen, Wangen, Zahntleisch, Gaumengewolbe Die Zunge hinter den Papillae eireumvallatae und der Rachen bleiben stets frei. Die untere Zungenfläche erscheint selten befallen. Kleine Plaques finden sich hier seitlich vom Frenulum. Verdickte, weissliche Stellen finden sich auch am Rande ein- oder doppelseitig entlang den Zähnen. Gewöhnlich sitzt ein grosser Fleck auf der Mitte der vorderen Zungenhälfte. Derselbe ist in der Mitte am dicksten. Es kann auch die ganze Oberfläche der Zunge erkranken. An der Wangen- und Lippenschleinhaut sind die Plaques anfangs rundlich, oval, erbsengross. Es finden sich auch mehrere, zum Theil confluirende, nebeneinander.

Bei den jungen Schwarten der Zunge findet sich noch ein entzündlicher Hof; dieser schwindet bald ganz und die Plaques vergrössern sich dann meist nicht weiter. Die Oberflache der Schwarten wird später zerklüftet, es bilden sich breite und tief in die Macosa hineinragende Furchen und Risse. Besonders in der Mittelfurche der Zunge kommt es zur seichten oder selbst tiefen Ulceration. In dieser Krankheitsperiode wird begreiflicherweise das Kauen recht beschwerlich. Aus den Rhagaden blutet es nicht selten, durch Infection kann es zu Glossitis kommen. Die ganze Zunge wird (dicker und) härter. Die Schwarten fühlen sich besonders hart, oft genug selbst knochenähnlich an. Das Epithel lässt sich von den Plaques ziemlich leicht, ohne besondere Schmerzen für die Kranken, abziehen; die Wundfläche blutet dabei gewöhnlich nicht sehr stark. Das Epithel ist sehr regenerationsfähig, bald sieht nachher die Stelle ganz wieder so wie früher aus. Die des Epithels beraubten Plaques sind sehr schmerzhaft. Die Geschmacksempfindung an der Zunge kann, muss aber nicht beeinträchtigt sein. Der Geschmackssinn soll auch bisweilen vollständig erlöschen. Ich habe ihn nie wesentlich alterirt gesehen, selbs i nicht auf den erkrankten Partien. Bei stärker aflieirter Zunge ist das Sprechen etwas, aber meist nicht eben stark, erschwert. Sälivation ist nicht regelmässig vorhanden. Oft ist sie blos eine scheinbare, blos das Verschlucken des Speichels ist erschwert. Die Mundhoble kann auch auffallend trocken erscheinen.

An den Lippen verursachen die Plaques Brennen: in ihrem Bereiche kommt es weniger zur Rhagadenbildung, dagegen sieht man hier vieltach Erosionen. Für Schuppenbildungen, welche kammförmig über die innere Lippenoberfläche hervorragen, hat Débove die Bezeichnung Psoriasis végétant eingeführt. An den Wangen können sich bandähnliche Schwarten bilden oberhalb der Schleimhautleiste, die der Linie der sich berührenden Zähne im Ober- und Unterkiefer entspricht. Aber auch rundtiche und vieleckige Formen kommen zur Beobachtung. Die Plaques der Wangenmucosa kommen meist neben solchen der Zunge vor. Die Rhagaden fehlen auch hier. Am Zahnfleisch sind die Lenkoplakieflecken selten Bazin beobachtete einen Fall, in welchem Caries der Zahne nachfolgte.

Untersucht man einen leukoplakischen Flecken mikroskopisch, so überzeugt man sich leicht, dass die Veränderungen des Epithels das Wesentliche des Processes ausmachen. Da, wo die Veränderung an der Peripherie des Herdes beginnt, gewinnt das Epithel an Dicke und sendet tiefe Disseptmente zwischen die schlank und steil werdenden Papillen. Hauptsachlich erkennt man aber eine sehr stark entwickelte lamellos angeordnete Hornschieht, in welcher hie und da noch Reste von Kornern zu finden sind. In den tiefen Epithellagen kann man reichlich Mitosen sehen Ferner lässt sich in den unmittelbar unter der Hornschicht gelegenen Epithelzellen besonders reichlich Eleidin in Tropfen und Körnern nachweisen. In den subepithelinien Schiehten besonders in den hohen Papillen besteht starke Infiltration mit Leukocyten. Der Gefassreichthum des Bindegewebes ist ein großen die zellige Infiltration findet sich besondersentlang diesen Gefassen. Die Venen zeigen ein weites Lunen.

Die Kenntniss, dass bei der Lenkoplakte das Epithel die active Rolle spielt, verdankt man den einschlügigen Untersuchungen von Schuchardt, Leloir und Perrin Die das Rete bedeckenden Epithelschichten veranlassen die Hyperkeratinisation, welche in den die Krankheit fürs blosse Auge charakterisirenden Plaques zum groben Ausdruck gelangt. Die Mucosa wandelt sich sozusagen in Oberlinut um und weist ein diekes Stratum granulosum (das hier normal nicht vorkommt) auf. Im Bereiche der Pissuren der weissen Plaques schwindet das Keratohynlin wu der. Die Nedopil'sche Auflassung, welche den Beginn der Affection in einer Entzundung der Mucosa und des Papillar körpers sucht, dem Epithel aber eine blos passive Rolle zuweist, ist durch Schuchardt beseitigt worden.

Unter normalen Verhältnissen findet sieh bekanntlich das Eleidin in geringer Ausdehnung in der Körnerschicht der Epiderinis. Dasselbe gilt als morphologisches Merkmal für den chemischen Vorgang der Hornsubstanzbildung. Bei jeder krankhaften Hypertrophte der Hornschicht der Epidermis findet man nun das Eleidin stark vermehrt. Sehne handt hat gezeigt, dass man auch bei der Lenkoplakie in mit Pikrocarmin gefärbten Schnitten das Eleidin in Form von aus rothen Punkten bestehenden pernuckeären Hofen im Epithel unter der verhornten Schieht reichlich findet.

Im Falle es zu Fissurenbildung gekommen ist, finden sieh zwischen den prohferirenden Malpight'schen Zellen reichtich Wanderzellen, speciell der Boden der
Furchen ist in Entzundung. Folgt das Stadium der Desquamation, atropaut das
Stratum granulosum. Seichte und tiefe Ulcorationen können folgen. Die oberen
Schiehten der Tunien propria sind (um die (5 fisse herum) dichtestens infiltrirt, die Pa
pillen sehwinden. Selbst die oberflächlichen Muskelfasern (der Zunge) degeneriren.
Wichtig ist nach, dass die Nerven intact gefunden worden sind

3¢ 3¢

Die Diagnose der Leukoplakie gelingt gewöhnlich ohne grosse Schwierigkeit. Vor Allem müssen die syphilitischen Plaques muqueuses ausgeschlossen werden. Die oben beschriebenen leukoplakischen Veränderungen des erythematösen Stadiums unterscheiden sich von den syphilitischen Plaques muqueuses dadurch, dass bei jenen die obersten Epithellagen in Folge der weniger heftigen Congestion nicht so rasch von der tiefen abgehoben werden, deshalb bleibt auch die Rothe lange bestehen. Bei den syphilitischen Plaques hebt sich ferner das weissliche Epithel spontan (mechanische Einwirkung der Mundbewegungen) ab, oder es bildet sich bei antiluetischer Behandlung zuruck, speciell die

letztere Involution existirt bei Leukoplakie nicht. Der Verlaut bei Leukoplakie ist ein chronischerer, und die Plaques vergrössern sich von einem bestimmten Punkte ab nicht weiter. Die syphilitischen Plaques confluiren nur selten wie diejenigen der Leukoplakie auf der oberen Zungenfläche. Bei Syphilis findet man meist analoge Affection an der Rachenpartie. dem Gaumen, der unteren Zungenfläche. Auch trifft man noch auf anderweitige Merkmale der Lues. Die cervicalen Lymphdrusen schwellen bei Leukoplakie nicht, bei Lues oft an.

Lichen unterscheidet sich dadurch von der Leukoplakie, dass die Schwarten bei letzterer desquamiren und keine so glänzende Farbe haben.

* *

Die Entstehungsursache des Zungenkrebses ist bekanntlich eine dunkle. Derjenige Fall, in welchem die Bildung eines Zungenkrebses noch am verständlichsten erscheint, ist der Uebergang einer Plaque bei Leukoplakie in ein Carcinom.

Wie bereits erwähnt, wurde schon 1862 von Néligan hervorgehoben, dass sich aus lange Zeit bestandener Leukoplakie oft Krebs entwickelt. In Deutschland sind es vor Allem die Untersuchungen von Nedopil und Schuchardt, welche diesen Zusammenhang klargelegt und das Wesen der Erscheinung zu ergründen sich zur Aufgabe gemacht haben. Seither wurde die Literatur mit zahlreichen Beispielen bereichert, welche jenen Uebergung zeigen, ohne dass hiemit etwa behauptet werden soll, dass ein solcher Uebergang in der Mehrzahl der Fälle von Leukoplakie sich ereignet. Ein wie grosser Procentsatz aller Leukoplakiefälle thatsächlich jene Umwandlung durchmacht, ist halbwegs genau nicht feststellbar. Statistische Belege sehe man in den Arbeiten von Trélat. (Débove, Verneuil, Nicaise, Terrier), Steiner, Wittrock. Perrin. Rothmann. Binder u. A. nach. Im Gegensatz zu dem regellosen Beginn der Leukoplakie ist das Uebergehen einzelner Plaques in Carcinom eher an eine beschränkte Alterstufe gebunden. Das betreffende Durchschnittsalter ist die Mitte der Fünfziger-Jahre, Doch kann sich Carcinom nach meinen Erfahrungen leider auch viel früher entwickeln, selbst vom Beginn des 30. Lebensjahres ab, gegen Ende der Dreissiger-, zu Anfang der Vierziger-Jahre.

Warum gerade nach Leukoplakie sich relativ so oft Carcinom entwickelt, warum die erstere Affection oft viele (20 bis 30) Jahre stabil sich verhält, lässt sich im Allgemeinen plausibel beantworten. Vieles ist dabei allerdings noch dunkel. Vermuthlich spielt auch hier die hereditäre Belastung eine gewisse Rolle. Durch die schon erwähnten Arbeiten von Schuchardt. Perrin und Leloir ist der Nachweis einer activen Betheiligung des Epithels auch bei Entstehung eines Carcinoms aus Leuko-

plakie erbracht. Das wichtigste Moment ist die lebhafte Proliferation in den untersten Schichten des Epithels (Mitosen). Nach Leloir entwickelt sich hier übrigens ein Carcinom nie aus einer intacten Stelle, stets geht Rhagadenbildung voraus. Der Verlauf eines Carcinoms, das sieh auf diese Weise herausgebildet, ist nicht wesentlich verschieden von dem anderer Zungenkrebse. Nach meinen Erfahrungen zeigen aber auch die oberflächlich bleibenden, häufiger in der vorderen Zungenbälfte vorkommenden Formen, denen man gerne eine günstige Prognose gibt, sieh oft rapid und bösartig genug. Metastasen in den Halslymphdrüsen, Zuwachsen des Oesophagus etc. stehen dem armen Kranken in Aussicht! Die durchschnittliche, in den späten Stadien qualvolle Lebensdauer bei rechtzeitiger Diagnose und wiederholten Operationen dauert höchstens etwa fünf Jahre.

of the

An sich ist die Prognose der Leukoplakie keine schlechte. Getrübt wird sie vor Allem durch den dargelegten häufigen Uebergang in Carcinom. Schwimmer hat eine gutartige Form der Leukoplakie und eine maligne, krebsige unterscheiden zu sollen geglaubt. Da man in keinem Falle bestimmen kann, ob derselbe ein benigner bleiben wird, hat eine solche Eintheilung aber wenig praktischen Werth. Nur selten ist es gelungen, die Plaques durch therapeutische Eingriffe zum Schwinden zu bringen. Doch wurden seit Bazin wiederholt Heilungen mitgetheilt, mehrmals zeigt sich aber dann Recidive. Viel häufiger geschicht es, dass, wenn nicht Uebergang in Carcinom platzgreift, der Process stabil bleibt. Ausser Carcinom können sich auch wennger bösartige Neoplasmen, z. B. Papillome entwickeln (Marshall, Morris und Birkett). Ich habe gesehen, dass nach Excision eines kleinen aus einer Plaque hervorgegangenen Epithelioms in der Narbe zunächst eine Recidive der Leukoplakie und erst später wieder ein Carcinom erfolgte.

* *

Die Therapie ist ziemlich ohnmächtig. Die verschiedenen einpfohlenen Heilmethoden sind theils hygienische, theils medicamentose,
theils chirurgische. Das hygienische Heilverfahren beruht auf Vorschriften
zur Reinhaltung der Mundhöhle und solche gegen das starke (Cigaretten-)
Rauchen, Tabakkauen, auf das Verbot stärker reizender Alkohole, *scharfer*
Speisen, endheh auf die Beseitigung schneidender Zahnwurzeln, schlecht
passender Gebissstücke etc. Erkrankungen des Digestionsapparates werden
nach Thunlichkeit zu beheben sein (Karlsbader, Franzensbader Cur). Bei
gleichzeitig bestehenden Hautaffectionen ist Arsenik versucht worden.
Antisyphilitische Curen haben sich als nutzlos, ja als schädllich herausgestellt!

Für die Zwecke der Localtherapie muss zunächst von der Anwendung seharf ätzender Mittel gewarnt werden. Dagegen werden vielfach schwache Säuren mit dem Charpiepinsel oder Wattetampon angewendet. Die überschüssige Säure wird durch Ausspülen des Mundes mit warmem Wasser sorgfältig entfernt. Vor der Pinselung sind zweckmässig wenigstens die dicken und derben Epithelmassen zu entfernen (scharfer Löffel, Cocain). Damit gelingt es, die Plaques zum (temporaren?) Verschwinden zu bringen. Besonders Milchsäure ist auch hier in Anwendung gezogen worden. Heidelbeerdecoct (Winternitz) habe ich ohne greifbaren Erfolg verwenden lassen. Ueber zahlreiche andere Mittel (Alaun, Papayotin, Sublimat, Salicylsäure, Perubalsam) fehlt es mir an eigener Erfahrung. Man vergesse nicht, dass ein (vorübergehender) therapeutischer Erfolg Recidive und späteres Carcinom nicht ausschliesst!

Die chirurgischen Massnahmen beziehen sich auf die Galvanokaustik, auf die Application des Thermokauter und auf die Excision. Die Excision ist sicher dann indicirt, wenn im Anschluss an Rhagadenbildung sich ein wucherndes indurirtes Geschwür gebildet hat.

Empfohlen sind ferner Borax, Natriumbicarbonat in Form von Mundwässern und Pinselungen. Unna räth:

Rp. Borac. 8:0.
Aq. dest.,
Aq. menth. pip aa, 100.
D. S. Mundwasser.

Davon wird ein Schluck in den Mund genommen, einige Minuten daringehalten, dann ausgespuckt. Das Verfahren wird eine halbe Stunde lang wiederholt und in gewissen Pausen erneuert. Seifert empfiehlt ein ähnliches Verfahren. Ich habe es ohne ersichtlichen Nutzen versucht.

Von Argentum nitricum als Aetzmittel rathe ich ab, selbst für die Behandlung der Rhagaden; ebenso vermeide man Jod. Am meisten kann ich selbst die Butlin'sche Chromsäurebehandlung empfehlen. Man verwende die Chromsäure in einer Lösung von 5:0:50:0 zur Einpinselung (Einreiben). Die Grenze der chirurgischen Behandlung ist leider mit der Isolittheit, beziehungsweise mit dem Circumscriptsein der Läsionen gegeben.

Literatur.

Alibert, Precis théorique et pratique, Paris 1818, Tome II, pag. 170, Aufermann, Inaug.-Dissert. Bonn 1893, Bazin, Leçons cliniques etc. Paris 1868, pag. 272, 504. Bjuder, Inaug Dissert, Zunch 1896, Borgzanner, Inaug.-Dissert, Wurzbarg 1891, Butlan, Krankhetten der Zunge, Wien 1887, S. 124. Buzenet, These, Paris 1858.

F. Clarke, Med. chirurg, transact 1874 Tome LVII, Lancet 1874, Marz u. s. w Kraus, Erkr der Mundhöhle und Speneröhre. 21 Debove, Archiv. gen. de mêd. 1874, April. Er b. Munchener medicinische Wochenschrift. 1892, Nr. 42.

Feibes, Therapentische Monatshette, 1891.

Fournier, Leg. sur la syphilis, 1873, Paris.

T. Fox. Brit. med. journal, 1874, Marz.

Gebert, Therapeutische Monatshofte, 1893,

Hulke, Med. Times, 1861 and 1864, 1873, Februar.

Hutchinson, Med. Press, and Circ. 1883, Tome II.

Kaposi, Syphilis der Haut, Wien 1874.

Leloir, Acad, des Sciences, Juin 1887.

Manriae, Du Psociasis de la langue, Paris 1875.

Morris, Brit, med, Journ. 1874.

Nedopil Archiv für klinische Chirurgie, 1876, Bd. XX.

Neligan, Dublin quart, Journ. 1862, August,

J. Paget, The origine of cancer, London 1872.

Pérrin, Annales de dermatologie, 1891 und 1892,

S. Plumbe, Practical treatise on the diseases of the skin, London 1837.

Rayer, Traité theorique et pratique Paris 1835, Tome III, pag. 618.

Rosenberg, Therapoutische Monatshefte, 1888,

Rothmann, Inaug.-Dissert. Berlin 1889.

Schuster, Archiv der Heilkunde, Bd. XVI.

Schuehardt, Volkmann's Samulung, 1885.

Schwimmer, Die diepatheschen Schleinhautplaques etc. Wien 1878. - Vierteljahrsschrift für Dermatologie. 1877. 1878. — Handbuch der Zahnbeilkunde von Scheft. Bd. 11

Sommerbrodt, Berliner klinische Wochenschrift. 1890, Nr. 19.

Steiner, Beiträge zur klinischen Chirurgie 1890, Bd. VL

Struempell, Lehrbuch, 1890, Bd. I.

Trelat, Trib. med. 1875.

Ullmann, Bayerisches arzthehes Intelligenzblatt, 1858.

Wollenberg, Imag.-Dissert Berlin 1890.

Wierenga, Inaug.-Dissert, Leyden 1894.

Winternitz, Blåtter für klinische Hydrotherapie, 1891, 1892,

34. Lichen ruber.

Als Uebel seiner Art wurde die entsprechende Hautkrankheit bekanntlich zuerst von Hebra aufgestellt. Davon unabhangig hat Er. Wilson die Krankheit (beziehungsweise eine Form derselben) als Lichen planus beschrieben. Ka posi zeigte dann, dass der Lichen planus dem Lichen ruber zugehort. Für die von Hebra beschriebene Form schlug er den Namen Lichen ruber acuminatus vor. Obgleich diese beiden Formen des Lichen ruber (der Lichen ruber acuminatus und der Lichen ruber planus), nach dem Typus ihres Aussehens und ihres Verlautes sich von einander unterscheiden, stellen sie doch nach Massgabe der anatomischen Untersuchung und der klinischen Beobachtung im Wesentlichen einen Process dar. Erfahrungsgemäss finden sich beide Formen auch öfter combinirt.

Ueber die Actiologie des Processes wissen wir nichts. Die von Lussar beobachteten und als Erreger der Affection angesehenen Bacillen konnten von Anderen meht gefunden werden. Köhner dachte an eine neurotische Ursache des Leidens, abulieh, wie dies für den Herpes zoster angenommen wird. Auch dies schemt aber meht genugend begründet, Lichen ruber ist weder ansteckend, noch erblich. Bei schom bestenender Krankheit vermögen oberfächlich einwirkende Reize eine rasche Entwicklung von Knotchen im Reizbezirke auszulosen. So mag sieh die Erkrankung der Wangenschleimhaut in der Bisslinie erklären. Constitutionelles Momente konnen nicht leicht als Ursache angeschuldigt werden, da die meisten Erkrankungen bei sonst gesunden Personen aufzutreten pflegen Unter den Lichen rüber-Fällen überwiegen (zu zwei Drittel) die Manner. Die bevorzugte Lebensperiode soll das Alter zwischen zehntem und vietzigstem Jahre sein. Aber auch bei Kindern ist das Leiden beobachtet. Eine Betheiligung der Mund-(Zungen-)Schleinhaut findet etwa in einem Sachentel der Fälle statt. Die Form des Lichen rüber planus ist viel häufiger (vier Funftel der sämmtlichen Fälle nach Kaposi).

Der (sehr seltene) Lichen ruber acuminatus der Haut ist charakterisiet durch verstreute, hirsekorngrosse, konische, rothe, an der Spitze ein diekes Epidermisbugeleben tragende Knotchen, welche, falls sie dichter bei einander stehen, zu ausgebreiteten schappenden Flachen verschanelzen. Bei dem relativ häufigerem Lichen ruber planus der Haut entstehen glatte, nicht schuppende, zur Grupptrung neigende Knötchen. Die grosseren derselben sind blassbraun, von wachbartigem Glanz, derb. Die Knotchen stehen anfangs unregelmissig verstreut, fruhzeing stellen sie sich in streifenforunge Rechen, am Stamme in Kreisinien. Die mittelständigen alteren sinken dabei ein und werden braun, wahrend peripher wieder ein neuer Kranz von glatten Knotchen sich anfurt. So bilden sich linsen- bis thalergrosse Pluques, nach Kalpost, wie eine perlenumrahinte dunkle Gennue.

Verlauf and Daner sind äusserst chronisch. Der Liehen rüber acummatus steigert sich relativ rasch zu allgemeiner Verbreitung, der Liehen planus bleibt ofter bis zwei Jahre lang auf einzelnen Korperstellen (Beugen des Ellbogen-, des Handwurzelgelenkes. Kniekehle, Glans peins. Finger. Wange, Lippenreth) beschrankt. Während bei Liehen rüber acummatus Krafteverfall und Denutrition typisch ist, stellt sich bei Liehen planus der Einfluss auf den Gesammtorganismus durchwegs geringer neraus. Der universellte Liehen gibt insufern eine sehlschte Prognose, als das Leiden, sich selbst überlassen, nicht heilt und nicht so selten eine todtliche Kachene gerursucht.

Anatomisch erscheint bei Lichen rüber planns in der Haut hauptsachlich die oberste Cutis- und Papillarschächte erkrankt. Entsprechend der Stelle der einzelnen Knotchen zeigt sich der Papillarkorper in der Ausdehnung mehrerer Papillen atrophut Die das atrophische (später narlig aussehende) Centrum des Knötchens umgebenden Papillen zeigen erweiterte Maschenraume und Gefasse, sowie zellige Infiltration. Die Retezellen wiehern, die Hornschicht erscheint im Centrum der Papel sehr verdickt und trichterformig in das entsprechend vertistte Rete eingesenkt, was beim Abstossen der Hornschicht das gedellte Aussehen verursacht. Die Schuppenanhaufung, die Hyperkeratose ist dalei allerdings wehl nur etwas Secundares, die Folge des ehremischen Infiltrationsvorganges.

字 典

Der Lichen ruber planus der Schleimhäute ist keine so gar seltene Erkrankung, sie ist eine in nicht geringem Procentsatz bei der planen Form des Lichen wiederkehrende Complication. Nur in sehr vereinzelten Fällen aber ist die Schleimhautlocalisation die primäre, auf welche dann später eine Eruption auf der Haut folgt. Blos vier Beobachtungen endlich können bisher dafür herangezogen werden, dass der Lichen ruber planus isolirt auf der Mundschleimhaut auftritt.

Das Bild der Veränderung der Mund- und Zungenschleimhaut ist gewöhnlich folgendes: An den beiden Wangen finden sich confluirte und isolirte, weisse, rundliche Plaques mit hirsekorngrossen, etwas zugespitzten Knötchen, derb und rauh, stellenweise von tiefen Furchen durchzogen, die Umgebung stärker geröthet. Erosionen oder narbenähnliche Stellen zwischen den Plaques können nicht regelmässig getunden werden. Das Bild ist ein ähnliches an Lippen und am Zahnfleisch. An der Zunge sieht man meist blos weisse, im Niveau des Gesunden gelegene Flecken und Streifen. Doch sind auch Knötchen an der Zungebeobachtet. Pospelow hebt besonders die zickzackformige und ringähnliche Anordnung der perlmutterartigen Streifen und weissen Knotchen hervor. Die Schleimhautaffection kann sich auch noch an den vorderen Gaumenbögen localisiren. Geschwollene Drüsen fehlen.

* *

Die Diagnose gründet sich vor Allem auf die charakteristischen bis stecknadelkopfgrossen silberglänzenden Knötchen, welche oft in Strickwerkform angeordnet erscheinen. Auch das zerklüftete Aussehen ist kennzeichnend. Schwieriger ist die Affection zu erkennen, wenn sie die Zunge einnimmt, hier geben aber immer die selten fehlenden Begleiterscheinungen an Lippen und Wangen den Ausschlag. Selbstverständlich ist auch die entsprechende Erkrankung der Haut für die Entscheidung wesentlich.

Auszuschliessen kommen die Plaques muqueuses der Syphilis, die Stomatitis chronica squamosa (R. Winternitz), der Pemphigus der Mundhöhle, die Leukoplakia buccalis.

Die ersten der einschlägigen Fille sind von Wilson Leobachtet. Davon befand sich in zwei Fallen ausser der Haut nur die Zunge aftieut, im dritten nach noch andere Theile der Mundschleinhaut. In zwei Fallen Hutchruson's war Haut- und Zungenschleinhaut belalten. Einen sechsten Falle beobachtet. Pospielew. Den siebenten demonstrirte Neumann in der k. k. Gesellschaft der Aerzte (Wien); dero be tand neben der Hauterkrankung bald verenzelte, bald in Gruppen stehende Knotchen der Unterlippe, der Wange und der Zunge. Den achten, Kapos, angehorizen Fall beschreibt Pospielaw, die Efforescenzen furfen sieh haer an der Wangensebleinhaut und an der Zunge. Im ersten der desi hieran sich reihenden Falle Crocker's war die Eruption an der Zungen- und Wangensehleinhaut nachweislich an der Zunge alssymmetrisch angeordnete, weisse Plaques, an der Wangennweba strabbenferung angeordnet. In seinem zweiten Falle zugte sie sieh an der nieren Wangenfläche und an der unteren Zungenfläche, in seinem letzten au Zungenrucken. In demonsten ging die Schleimlautaffection mehrere Wochen derjenigen der Haut voraus, Ein zweltter

Fail (Kubner) betrat die vordere Halfte des Zungenruckens, dir rechte Wange und das Roth der Unterhippe. Mackenzie hieft den dreizehnten Fall eine Zeit lang für Herye's zoster. In der vierzehnten einschlagigen Beobachtung (Thibter zie) trat die Schleimhautaffection zuerst auf und localisirte sieh auf Gaumenbögen, Zunge und Walgen--calembaut. Die nachsten funf von Pospelow mitgetheilten Falle betrifen die Unter-Vipo beide Wangen, die rechte Hälfte der Oberhippe (erste Beobachtung): in den vier therein von diesen funf Fallen blieb die Schleimhautaffection auf Wangen. Zahnflersch und Zungenrucken beschrinkt. Im zwanzigsten hiebergehorigen Falle (Touton) was die Mucosa der Mundhohle und der Zunge afficirt. Zwei weitere Fälle untersuchte Bender, seehs andere Rona. Dann folgen Beobiehtungen von Herxbetmer (1 Fall), von Isaak (1 Fall), Saalfeld (1 Fall), Hamacher (5 Falle), Herxhermer tand unter 28 Fällen von Lichen ruber planus überhaupt 15 mit betheibigter Mundsehleunhaut. Nur in dreien war auch die Zungenschleimhaut befüllen, in den nderen handelte es sich bles um Erkrankung der Lippen und Wangenschleimhaut. K. Mark beomelitete zwei weitere Fälle von isolirtem Lichen ruber planus der Mundschleimbaut.

Die Behandlung der Affection der Mundschleimhaut deckt sich mit derjenigen des Lichen der Haut. Das ausschlaggebende Mittel ist hier Arsenik (innerlich und subcutan). Local wird applicirt 1% iger Sublimatätheraikohol oder 10% iger Sublimatätkohol.

Literatur.

Bender, Deutsche medicimsche Wochenschrift. 1887, Nr. 39 Crocker, Monatshefte für praktische Dermatologie. 1882, 6. Lancet 1882 132 567.

Feulard, Ann. Sec. de derm, et syph. 1898.

Hamacher, Beitrag zur Lehre vom Liehen ruber. Breslau 1890,

Hebra, Hantkrankheiten, I, Aufl, 1862 und H. Aufl, 1875

Herxheimer, Berliner klinische Wochensehrift, 1888, S. 754

Hutchinson, Lectures of elin surgery, London 1879, T. I. pag. 211,

Isaak, Deutsche medicinische Wochenschrift, 1889, S. 260.

Kaposi, Pathologie der Hautkrankheiten. Wien 1893.

Kobner, Berliner klinische Wochenschrift, 1887, S. 359. — Deutsche medieinische Wochenschrift, 1884, Nr. 27.

Lassar Berliner klimische Wochenschrift.

Mackenzie, Journ. of cut. ven. diseases, 1895, Nr. 24.

K. Marx, Insug. Dissert. Wurzburg 1893,

Neumann, Wiener allgemeine Zeitung, 1881, Nr. 19.

Pospelow, Petersburger medicinische Wochenschrift, 1831 Nr. 44. - Viertelmhrsschrift für Dermatologie, Bd. XII, S. 535, toblem 1835, S. 532.

Roma Monatschrift for praktische Dermatologie, 1887, Nr. 19.

Snatteld, Deutsche medie mische Wochenschrift, 1889, S. 405.

Thibterge, Annal, de derm, et syphil, 1885, Nr. 22,

Touton, Berliner klimische Wochenselaut, 1886, S. 374.

Wilson Journ, of cutan, nacl. 1860, T. III. Nr. 10.

Uebergangsformen zu den eigentlichen Tumoren.

35. Stomatopharyngitis papillomatosa.

Die meisten Beobachter geben an. dass anhaltende Reizzustände in der Aetiologie der Papillome eine Rolle spielen. Es sind meist chronischentzündliche oder katarrhalische Veränderungen der Schleimhaute der Nase und des Rachens in toto oder insbesondere des adenoiden Schlundringes. Da das männliche Geschlecht in Folge des Tabakrauchens und des Alkoholgenusses viel mehr zu entzündlich katarrhalischen Affectionen des Rachens neigt, kommen die Papillome auch häufiger bei Männern vor.

M. Kahn, ein Schuler Seifert's, hat an mikreskopischen Praparaten die Art gezeigt, wie die Papillombildung auf dem Boden einer chronisch enzundeten Schleimhaut vor sieh geht. Man sieht an den von ihm entworfenen Bildern, wie das stürkere Auswachsen des Papillarstroma, respective das starkere Vorschieben der Epithelzapfen einer starken subspitchbalen Zellinfilitation, dem Ausdruck der Entzundung entspricht Wenn aber auch die erste Stufe der Entwicklung des Papilloms in diesem Auswachsen der Papille zu suchen ist, im weiteren Wachstham tritt nach Kahn's Intersuchungen dann jedenfahls die Betheiligung des Bindegewebes gegenüber der activen Rolle des Epithels in den Hintergrund; auf einem dürftigen dendritischen Bindegewebsgerust entwickelt sieh eine mächtige hyperplastische (Leukocyten entmätende) Epitheldecke. Lange glaubt, dass zunächst die Gefässe in die Länge wachsen, sieh an das Epithelberandrangen und schliesslich unter gleichzeitigem Wuchern der Epithelzelten in das Epithel lunenwachsen. In den oberen Lamellen desselben kommt es zu starker Verboruung. An Stellen, wo das oberfächliche Epithel verletzt ist, sieleln sieh Bakterien an.

Der Sitz solcher Papillome sind die Uvula, die Gaumenbögen, der weiche Gaumen (Vereinigungswinkel beider Bögen, Vorderfläche, freier Rand des Velum), die Tonsillen, die Zunge. An der hinteren Pharynxwand etabliren sich nur selten Papillome.

Die Papillome werden hirsekorn-, linsen-, erbsen-, kleinhaselnussgross. Sie sitzen breitbasig, häufiger schmalgestielt auf. Die typische Form ist die der Halbkugel, an der Oberflache erkennt man oft deutliche Hocker. Die Farbe ist blassroth. Sie finden sich entweder vereinzelt oder multipel. Für sich lösen diese benignen, kleinen Neubildungen nur selten pathologische Symptome aus, wenn sie an der Uvula, dem Gaumen, den Tonsillen sitzen. Sie konnen aber Veranlassung zu pathologischen Reflexen (Krämpfe) abgeben. In einzelnen Fällen hatten die Papillome die Neigung, zu bluten. Die Papillome der Zunge verursachen Kitzel und Fremdkörpergefühl, selbst Dyspnoe.

In differentiell diagnostischer Hinsicht sei zunächst darauf hingewiesen, dass versprengte Reste adenoiden Gewebes der Gaumentonsille sich in Form einer papillomahnlichen Neubildung abschnüren können (»lymphadenoide Polypen«). Veranlassung zur Verwechstung gibt ferner die Hypertrophie der Papillae fungiformes, das, was Albert flache Papillome nennt. Der mikroskopisch nachweisbare Mangel einer dendritischen Verzweigung, sowie das ausgesprochene Veberwiegen des Bindegewebes trennt diese Gebilde von den eigentsichen Papillomen.

Die Therapie besteht in Abtragung des Papilloms und in galvanokaustischer Aetzung des Grundes. Nach der Heilung ist die Stelle, wo die Geschwulst gesessen, gewöhnlich nicht mehr sicher zu erkennen, die Schleimhaut gleicht derjenigen der Umgebung.

Literatur.

Caspari, Ann. Derm. Syph. 1893.

M. Kahn, Archiv für Laryngologie, Bd. I. S. 92.

F. Lange, Deutsches Archiv für klinische Medicin, Bd. L. S. 163.

Rasch, Hosp. Tidende, 14. Nov. 1894.

b) Partielle Erkrankungsformen der Mundrachenhöhle.

1. Beziehungen des Ekzems zur Mundschleimhaut.

Bei Personen, die mit chronischen Ekzemen behaftet sind finden wir an den der Haut benachbarten Schleimhäuten eine Reihe von Veränderungen, die auf einen naben attelogischen Zusammenhang mit der Hanterkrankung hinweisen. Zum Gesichtsekzem gesellt sich auf diese Weise oft das Ekzem der Lippe, welches metunter ein bartnackiges und histiges Leiden darstellt. Die einfache trockene Absehlferung der Lippen, besonders der Unter-, aber auch der Obertippe, führt in sehweren Fallen zur Bildung von Rissen und Schrunden, welche mehr oder weniger tief in die untere Bedeckung der Lippen eingreiten und sehmerzhatte entzunduche Infiltrationen unt oder ohne Blutungen im Gefolge haben kann. Auch Seeundarinfectionen wird auf diese Art die Pforte geoffnet.

Den Zusammenhung mit dem Gesichtsekzem sieht man oft durch directes Lebergreifen des Processes von den Mundwinkeln durch trockene oder nassende Eruptionen
vermittelt. In anderen Fallen fehlt jedoch ein derartig directer Zusammenhung. Vielleicht
hat dann manchmal die Verbindung in einem fruheren Stadium bestanden, bisweiten
wird sie nie existirt hiben. Gelegintlich finden sieh ganz isolirte Erkrankungen der
Lappen, und erst die Animnese klurt darüber auf, dass vorher auch allgemeine Ekzemeruption an der Haut bestanden hatte in. Sehlem sehemt nicht abgeneigt das Lebergreiten der ekzematosen Processe vom Gesicht auf die Innenfläche der Naso bis auf
die Schlemilaut des Rachens auszudehnen und für die Entstehung von adenoiden
Wucherungen verantwortlich zu machen.

Therapeutisch wurden empfohlen 2° "ige Saleylsabe, Theorsabe, Borsabe, Brock rath.

Rp. Tannin, 0.5 - 150, B.tyr. Cicao 1000, O. risin, 350, Essent, fruct, Anis, stell, gits, V. W.F. Unguentoni, v. Sehlen empfiehlt:

Rp. Ichthyolammon, 0.5, Amyl tritte., Zinc. flor. sa. 10.0, Vaselin, 25.0.

M. F. Exactissime terendo pasta mollis.

In bartnäckigen Fällen erreicht man erst nach Aetzungen mit eoneentruter Kalikauge, nach Scarificationen Heilung. Arsenik ist innerheb zu gebrauchen.

Literatur.

Brocq, Monatshefte für praktische Dermatologie, Bd. XII, S. 146 (Ref.), v. Sehlen, Monatshefte für praktische Dermatologie, Bd. XIX, S. 1

2. Baelz'sche Kraukheit.

Un na bezeichnet mit diesem Namen eine chronische Erkrankung der Lippenschleimdrüsen, welche sich durch eine indolente Schweltung und Infiltration des periglandulären Gewebes und durch eine langsame, von aussen in die Tiefe greifende Ulceration kennzeichnet. Die Krankheit beruht auf einer besonderen Infection und hat mit Syphilis keine Beziehung. Sie ist eine eminent chronische. Eine Lippenschleimdrüse wird nach der andern ergriffen und der Process hört spontan erst mit deren Auseiterung und definitiven Vernarbung auf. Die Unterkieferdrüsen schwellen nicht an: das Allgemeinbefinden bleibt ungestört. Die Affection vergesellschaftet sich gerne mit andern mehr superficiellen Processen der Mundschleimhaut.

Differentiell-diagnostisch kommt blos die (spät-)syphilitische Erkrankung der Mundschleimdrüsen, für welche Unna ein interessantes Beispiel eigener Erfahrung anführt, in Betracht.

Therapentisch wirkt bei Buelz'scher Krankheit Jodtinetur als Specificum. Bei der Einpinselung ist auf die Entfernung der sich bildenden Krusten zu achten!

Literatur.

Broes van Dort, Dermat, Zeitschrift, Bd. I, 3. Unna, Monatshefte für prakt. Dermatologie, Bd XI, S. 317.

3. Akne der Lippenschleimdrüsen.

Unna beobachtete bei einem Weibe eine Akneeruption um den Mund, besonders in der Kinngegend. Dazu kam nun eine entsprechende Affection der Schleimdrasen der Oberinge. Es zeigten sich hier gelbe, deldenförung gruppirte härtliche Knotchen die sich in keiner Weise veranderten und nicht schmerzhaft waren. Ihrem Sitze nach entsprachen die knotchen vergrosserten und dicht unter die Oberflache geruckten Schleimdrüsen.

Therapie: Eine Behandlung mittelst des Resereinsalbenstiftes und Ichthyelseite bezeitigen Hant- und Schleimhautaffection.

Literatur.

Unna, Monatshefte für prakt, Dermatologie, Bd. XI, S. 317.

4. Nachträgliches über die Gingivitiden.

Die meisten Zahnfleischerkrankungen sind nicht streng locale Processe und haben deshalb in den Abhandlungen über verschiedene Formen der Stomatitis (Stomatopharyngitis) bereits eingehende Besprechung gefunden. An dieser Stelle erübrigt nur mehr die Betrachtung der Gingivitis dentitionis, der Gingivitis bei Weibern in der Menstruation oder Gravidität, der Gingivitis traumatica und der Gingivitis tartarica.

a) Die Gingivitis der Dentition.

Der Dentitionsprocess wird durch verschiedenartige entzundliche Erkrankungen der Mundschleimhäute in wechselnder Intensität compliciet. Die begleitende diffuse Stomatitis entarrhalis und die Stomatitis aphthosa seien hier einfach erwahnt. Nur die unter gleichen Bedingungen zu beobachtende Stomatitis ule erosa, die im Wesentlichen die Gingiva betrifft und immer von dieser ausgeht, sei hier besprochen.

Die boeden gingwalen Erschemungen treten haufig zuerst an den SchneileZihnen des Ober- und Unterkiefers auf von wo sie sich weiter ausbreiten. Wie bei
anderen Formen der Gingwitts erscheint das Zahnfleisch intensiv roth, geschwollen,
gelockert, sehmerzhaft und blutet leicht. Der Gerneh uns dem Munde wird fötid. Dann
entstehen Uleerationen an der den Zahnen zugekehrten Zahnfleischflache, welche gegen
den freien Zahnfleischrand tortschreiten und denselben in eine gelbliche pulpose Masse
umwandeln. Da wo die Zahne den Zungenrand und die Wangenschleinhaut um starksten
drücken, entstehen baufig gleichfalls I leerationen: ist dies der Fall, hat man es mit
Formen der Stomatitis üleerosa zu thun welche an anderer Stelle bereits be
schrieben worden sind. Im geschwürigen Stadium steigert sich die Salivation, das
Mondsecret enthält Schleim, Speichel. Eiter, Blut und wirkt entzundungserregend auf
die dem Munde benachbarte aussere Haut. Die Uleera heilen ohne sichtbare Narbenbildung. Die Kieferlymphdrissen schwellen auch bei Localisirtbleiben auf die Gingiva
ab. Fieber begleitet ofter den Process.

Die Dauer der Affection ist oft genug eine langwierige. Recidiven nich an scheinender Heilung sind moglich.

Frühwald hat bei auszebreitsten Geschwuren Aufstreuen von Jodoformpulver wiederholt am Tage mit gutem Erfelge augewendet. Im Uebrigen kommen dieselben therapeutischen Massnahmen wie bei jeder Stomatitis überosa in Betracht.

Beim Durchbruch besonders des anteren Weisheitszahnes werden überhaupt tast immer mehr oder weniger (traumatisch und infectivis) entzündliche Processe des umgebenden Zahnfleisches und sehr haufig krankhatte Veränderungen der benachbarten Schleimhaute und Kieterknochen veranfisst. Der dritte Molaris ersehent etwa zwischen dem 16. und 24 Lebensphre. Das Hinderniss bei seinem Durchbrechen liegt immer in der Krone. Der Weisheitszahn ist nach dem Kinne zu durch den zweiten Molaris, nach dem Pharynx hin durch den aufsteigenden Ast des Unterkiefers geheimit. Auch die Schleimhaut ist hart und sehwer zu durchsetzen. Die durch den Weisheitszahn hervorgerufene Entzundung erstreckt sich von der Schleimhaut des Zahnfleisches zu den benaenbarten Theilen der Mundrachenhohle. Es hat z. B. den Anschein dass auch reeidiviren ie Tonsillitiden durch das Hervorbrechen des Weisheitszahnes unterhalten werden. Weiters werden verschiedene Muskeln des Gesi hites, besinders der M. Luseinator, ergriffen. Von hier geht die Entzundung auf das Gebiet des M. masseter uner, wolurch sieh die haufig

grossen Schmerzen leim Kauen erklären. Andererseits ergreift die Entzündung die Maskeln der Zungenbasis, woraus ofter starke Senlingbeschwerden resultiren; auch Senmerzen auf der entsprechenden tiesiehtshallte (Ohrregion) sind damit verlanden.

Einen gefährlichen Charakter gewinnt der Process, wenn, was nicht so selten der Fail ist, die Entzundung auf die Kjeterknochen selbst übergreitt. Die hierausgesiltirende Ostitis (Periostitis) führt unter Umständen zu ausgedehnteren Nekrosen.

Magitot führt eine Statistik an, nach welcher drei Viertel der Individuen zwischen 18 und 30 Jahren von üblen Zufaden beim Hervorbrechen des unteren Weisheitszagnes betroffen werden. Er theilt dieselben ein.

- 1, in sol-he, weiche rein die Macosa betreffen,
- 2, in solche, welche Ostitis und Newrose im tiefolge haben, und
- 3. in nervose (Neuralgien, Reflexerscheinungen).

Nach Ritter beginnen die Beschwerden beim Durchbruch des unteren Weisheitzehnes mit einer gewissen Spannung des Zahnfleisches und einer sien allmalig eint wickelnden Gingivitis. In leichten Fallen sehwinden diese Symptome sehr Lahl, Begietet sind auch sehon diese Erschenungen von diffuser Stonatitis. Schlingbeschwerden Appetitlosigkeit, Stulverstopfung, Fieber, Die Gingleitis wurd haufig eine übereise und diese übergeht ohne scharte Grenze in allgemeine überose Stomatitis. Die Ansicht, nach welcher die Stomatitis überosa überhaupt nur eine Dentationsstomatitis sein soll wurde bereits an anderer Steile wideriegt. Die Zahnfleischentzundung verbreitet sich terner in sehweren Fallen auch im den Pharyux, den Areas palatopharyugeus und palatoglossus und auf die Tonsillen.

Bei gesunden Individuen unt abrigens gut gepflegtem Munde geht der Durchbruch des unteren Weisheitszahnes meist ohne sich weite Symptome vor sich. Wenn in der Munahohle die Schleimhaut durch Stomantis widerstandslos geworden, wenn die Zahnfleisen durch Zahnsteinmerustation bezeits der Hyperanisirung Schwellung und Lockerung verfallen ist, wird die begleitende infectiose (ungivitis ärgere Verwustungen annichten.

Zu den sehwersten Erkrankungen, welche man durch den Durchbruch des unteren Weisheitszahnes entstehen sicht, genort die Entzeindung des Kieferknoeuenswelche nach voransgegangener Gingivits eintritt. Die Schmerzen verstarken sich, der Kiefer schwiht in der tiegend des Kieferwingels au die Schlingbeschwerden nehmen zu, das Fieber wird hettiger, es kommt zu Kiehrklemme. Die nekrotischen Knoeienstücke stussen sich ab, die Fistel heilt aber nicht früher, als bis alles Nekrotische entfernt ist. Es wird in diesem Falle deshalb eine chirargische Hilfe nothig.

Literatur.

Dunogier, New York med. Jearn. 1893, 16. Dec. F. Fruhwald, Schoff's Handbuch, Bd. I. S. 428. Ratter, Deutsche Monatsschrift für Zahnheilkunde, VI. Heft 1.

β) Die Zahnsleischaffection bei Weibern mit Affectionen der Geschlechts organe. Einstess der Menstruation und Schwangerschaft,

Der krankmachende Einfluss der Affection der weiblichen Geschlechtsorgane, der Menstruation und der Gravidität auf Zähne und Zahnfleisch sind einerseits auf die Reizung sensibler, andererseits auf Erregung und Lähmung vasomotorischer Nerven zu beziehen, welch letztere besonders Floctionen und Stasen hervorrufen. Das Zahnfleisch geschlechtskranker Franen erscheint oft mehr oder minder stark geräthet oder von livider Farbe, die Venen sind geschlängelt. Besonders zwischen den Zähnen ist die Gingiva geschwollen, von der Zahnreihe abstehend. Die Secretion wird vermehrt. Bei Berührung blutet das Zahnfleisch leicht. Das hyperämische Zahnfleisch widersteht weniger der Einwirkung der Mikroorganismen und es gesellt sich leicht wirkliche Entzündung und selbst Ulceration hinzu. Die entzündlichen Veränderungen sind auch hier am freien Zahnfleischrande am stärksten ausgesprochen und greifen aus diesem Grunde gern auf die Wurzelhaut der Zähne, so dass diese sich lockern. Diese Form der Periostitis alveolodentalis gehört übrigens zu den benignen. In der Menstruation und während der Gravidität liegen ähnliche Ursachen und ähnliche Folgeerscheinungen vor.

7) Gingivitis *tartarica ..

Tartarus dentium ist die alte Bezeichnung für Zahnstein. Zahnstein heissen die Incrustationen der Zahne, welche aus den niedergeschlagenen anorganischen Speichelbestandtheilen bestehen und mit abgestorbenen Epithelzellen, mit Speichelkorperchen und Bakterien vermengt, respective theilweise von den letzteren Massen zusammengehalten werden. Die prädisponirende Ursache ist vor Allem Unsauberkeit des Mundes.

Der Zahnstein hat dieselbe chemische Zusammensetzung wie die Speichelsteine. Er enthält in 100 Gewichtstheilen etwas über 8 Theile Calciumcarbonat und über 60 Theile Calciumphosphat. Die Menge des kohlensauren Kalkes des Zahnsteins im Verhältniss zum Phosphat ist noch etwas geringer als in den Speichelsteinen. Man beobachtet beim Zahnstein, offenbar nach den wechselnden Bedingungen seiner Ausscheidung, gewisse Verschiedenheiten in Bezug auf Farbe. Härte, Festigkeit der Anlagerung und Raschheit seiner Bildung. Es wird weisser, gelber, gelbbrauner und dunkelgrauer Zahnstein unterschieden; mit der Farbe sind auch gewisse andere charakteristische Eigenschaften wechselnd. Je heller der Zahnstein ist, desto weniger hart ist er, desto geschwinder bildet er sich und desto rascher erfolgt seine Ablagerung.

Hinsichtlich der Prädilectionsstellen der Zahnsteinablagerung meint Scheff, dass der Zahnstein vor allem in der Nähe der Speicheldrüsenausführungsgänge auttritt: an der inneren Fläche der untern Vorderzähne
und an der buccalen Fläche der oberen Backenzahne. Ferner begünstigt
die Zahnsteinablagerung das ungleichmässige Kauen; wenn eine Kieferhälfte geringeren Antheil am Kauacte nummt, bedecken sich alle Zähne
dieser Seite mit Zahnstein, v. Metnitz vertritt dieselbe Ansicht. Dies
ist aber nicht ganz richtig. Untersucht man die Mundhöhle vieler Individuen, die sich die Mundhöhle nicht systematisch reimigen, so findet
man am häufigsten grob sichtbare Zahnsteinablagerung entsprechend der

labialen Fläche der unteren Schneide-, beziehungsweise der unteren Schneide- und Eckzähne. Findet sich schon gleichzeitig Zahnstein auch an der lingualen Fläche, ist doch die Menge weit kleiner. Auch an den oberen Zahnen ist die Zahnsteinablagerung quantitativ viel geringer. An den Backen- und Muhlzähnen findet man meist die Zahnsteinauflagerung auf der einen Seite stark überwiegend. Auf der betroffenen Hälfte erscheint sie dann meist gleichzeitig am Ober- und Unterkiefer. Als Ursache hiefür lässt sich in der That fast ausnahmslos feststellen, dass mit der betreffenden Mundhälfte wenig gekaut wird.

Jeder Zahn wird für sich incrustirt. Die Zahnsteinablagerung beginnt am Zahnfleischrande des Zahnes. Allmälig schreitet sie gegen die Kaufläche vor, welche oft genug ebenfalls mit incrustirt wird. An der Oberfläche erscheint in der Regel der Zahnstein glatt. Er lagert sich schichtenweise um den Zahn. Allmälig drängt der Zahnstein das Zahnfleisch vom Zahnhalse fort, so dass der letztere blossgelegt wird. Indem der sich ablagernde Zahnstein sofort den freigelegten Theil einnimmt, gelangt er zwischen Zahnfleisch und Wurzel. Der Zahnstein kann auf diese Weise die Wurzelspitze erreichen. Dabei kann es zum Schwinden des Zahnfleisches und des Zahnfaches kommen, es werden immer grössere Theile der Wurzel blossgelegt, der gelockerte Zahn wird slängere, Schliesslich verschmilzt der Zahnstein der einzelnen Zähne zu continuirlichen Massen, in welchen bisweilen ganze Reihen von Zähne eingebettet sitzen. Bastyr, Scheff u. A. führen derartige Beobachtungen an. Der braune Zahnstein ist nicht so weich und poros wie der weisse, dessen Ablagerung soeben geschildert worden. Er ist vielmehr hart und dicht, findet sich nur ausnahmsweise in wirklich grosseren Massen und lagert sich langsamer ab. Sein Fundort ist die Labial- und Lingualfläche der unteren Schneide- und Eckzähne. Auch an den Backenzähnen kommt er vor. Die Braunfärbung beruht vermuthlich auf der Zersetzung der organischen Massen der Materia alba durch Mikroorganismen. Am häufigsten und dichtesten ist der graugrüne« Zahnstein, der nur in kleinen, den Zahnhals umkränzenden Schuppen auftritt. Dieser Zahnstein ist deshalb meist vom Zahnfleisch bedeckt, dessen Rand gran verfärbt aussieht. Die Obertläche ist bei diesem Zahnstein ranh. Darum ist die Irritation der Gingiva stärker.

Direct übt der Zahnstein auf die Zähne selbst keinen schädlichen Einfluss aus. Indirect aber ist sein Einfluss in mehrfacher Richtung verderblich.

Vor Allem ist die Zahnsteinablagerung eine der haufigsten Ursachen für die Entzündung des Zahnfleisches. Der Zahnstein lockert die Verbindung des Zahnfleisches am Zahnhalse, der Zahnfleischrand sammt der Interdentalpapille lässt sich abheben. Am Zahnhalse sammeln sich auf

diese Weise nicht blos Schleim- und Epithelzellen, sondern es colonisiren sich auch die Mikroorganismen der Mundhöhle. Diese wirken zunachst auf die dem Zahne zugekehrte Fläche des congestionirten, geschwollenen, gelockerten, vielleicht nicht normal ernährten marginalen Theiles der Gingiva progressiv entzündungserregend. Hebt man mit der Sonde das Zahnfleisch ab und entfernt man den vorfindlichen Zahnstein, so findet man zunächst die dem Zahn zugewendete Fläche oberflächlich exulcerirt. Von da aus greift die Ulceration gegen den freien Rand weiter. Röthung und Schwellung des Zahnfleisches werden damit meist stärker, die Gingiva büsst vollends ihre Straffheit ein und blutet bei geringster Beruhrung. Die Secretion der Mundhöhle nimmt zu. Diese Ulceration ist es, welche schliesslich den schon erwähnten Schwund des Zahnfleisches und das »Länger werden des Zahnes verursacht. Manchmal überwiegt wiederum die entzündliche Production, das Zahnfleisch wuchert. so dass bisweilen die Kronen ganz verdeckt werden. Schneidet man diese Wucherungen weg, erneuern sie sich rasch wieder. Es ist gerade der in Schuppen am Zahnhalse auftretende harte rauhe graugrüne Zahnstein. der Letzteres bewirkt.

Bei dem früher geschilderten anatomischen Zusammenhange des Zahnfleisches mit der Warzelhaut und mit dem Alveolarperiost erscheint es naheliegend, dass die Wurzelhaut oft in Mitleidenschaft wird gezogen werden. Das Exsudat (Eiter) trennt die Wurzelhaut von der Wurzel und die erstere geht zu Grunde. Damit erfährt auch der Alveolus einen progressiven Schwund. Im gleichen Verhaltniss geht die Zahnsteinablagerung gegen die Wurzelspitze vorwärts. Schliesslich bleibt zur Befestigung des Zahnes blos Bindegewebe übrig, das die zur Pulpaziehenden Gefässe und Nerven einschliesst. Der Zahn ist längst abnorm beweglich geworden, er kann beim Beissen gelegentlich herausfallen, oder der Patient lässt ihn wegen der Schmerzen extrahiren. So gehen in Folge der Zahnsteinbildung viele Zähne verloren.

Eine Mundhöhle, in der viel Zahnstein abgelagert ist, stellt in der Regel auch einen Ort mannigfacher Gährungen dar, deshalb fehlt auch selten diffuse Stomatitis und Foetor ex ore.

Die Reihenfolge der Erscheinungen ist also erst Hyperämie, dann Gingivitis. Findet überhaupt umschriebene Hyperämie des Zahnsteisches statt, so muss man darauf Rücksicht nehmen, dass die häufigsten Ursachen hiefür Ansammlungen von Zahnstein abgeben.

Die Gingivitis ist anfangs häufig auf kleinere Bezirke im Bereiche einiger Zähne beschränkt. Ihr Decursus ist ein mehr acuter, oder ein chronischer. Im ersteren Falle kommen zur Röthung. Schwellung und Lockerung etwas stürkere Schmerzen, die gewöhnlich in die Zähne verlegt werden. Die chronische Form geht fast schmerzlos einher. Der

auch nicht so häufig wie derjenige nach der Libialen Seite. Das Austreten von Eiter nach der traumenseite erfolgt besonders bei Abseessen von den seithelten Sehnelde zahnen. Man tastet dann am inneren Alveelartheil eine feste pralte Gesehwulst, welche die Grosse einer Haselmuss nicht erreicht. Die Schmerzen sind nicht excessiv. Eesen und Sprechen sind jedoch erseuwert.

Die Schwellung bleibt solange eine derbe solange der Eiter unter dem Periost des harten Gaumens hegt. Nach Durchbehrung desselben aber kommt es zur Fluctuation. Die Entleerung des Eiters kann spontan erfolgen, kaum dass es der Putent bemerkt

Der Decursus ist in der Regel ein leichter, ebenso wie bei den Paraliden. Ausnahmsweise kommt es, wenn der Eiter langer in den Weichtheilen bleibt, zu periostaten Knochenauflagerungen.

Differentalled ragnostisch kame die mogliehe Verwechslung mit Anetersmader A. palatina in Betracht. Auch der Abseess kann polsien (Nahe der Artene)!

Literatur.

Kleinmann, Deutsche Viertelzahrsschrift für Zahnheilkunde, 1877. Ferner die bekannten Handbucher der Zahnheilkunde.

6. Uvulitis (Staphylitis) acuta,

Die aeute Entzundung des Züpfehens ist primar oder see undar. Erstere kommt am häufigsten in Folge von mechanisch oder thermisch critirenden Ursachen zu Stande. Auch lasst man die Erkaltung als (directe oder indirecte) Veranlassung gelten. Die seeundäre Ferm schlüsst sich an anderweitige entzandliche Affectionen des Isthmustaueum oder an Palatitelen an.

Es ist selten, dass ein entzundlicher Process an der Uvula sieh ausschliessich als verythematoser« darstellt. Eiterung ist nicht haufig, Nekrose (Gangran) beobachtet man ötter Aber die häufigste Form ist unstreitig die odem a tose. Eine Staphylitis ohne tiedem existirt kaum.

In Fallen von entzundhehem Oedem erscheint das Zapfehen hell- oder dusterreth. Oft ist ein Exsudat aufgelagert. Die Uvula wird weich und ist stark zeschwollen, besonders in ihrem unteren Ende, so dass sie abnlich einem Gleckenkloppel wird. Vor Allem aber ist sie erbeblich bing r. so dass sie der Zongenbasis aufhegen kann Spontane Schmerzhaftizkeit ist selten, dagegen sind alb Bewegungen des Isthmusschmerzhaft. Die Stimme wird näselnd. Es besteht endach Schlückbedurfniss und Rauspern.

Die Droer der Affection braucht wenige Tage nicht zu übersehreiten. Es ist immer dann so, wenn Verbruhung die Ursnehe ist In den seeundaren Formen ist der Verlauf naturlien eventaeli ein protrahirter. Der Ausgang in trangran ereignet sich besonders bei eiteriger Palatitis.

The rapport, sen kann neben den gewohnlichen Gitzarismen besonders Commpinselung († 100) empfilien werden. Auch Chromsaure- und Argentinn mitrioua-Losungen sind angewendet worden. Oedemblasen eroffne man durch einen Schen issenmit

7. Staphylitis (Uvulitis) chronica. Hypertrophie des Zäpfehens. Gefallenes Zäpfehen.

Diese Entzündungstorm kann der acuten folgen. Die Entzundung kann auch primar und im ersten Anlauf chronisch sein. Endlich begleitet sie öfter blos eine diffuse Stomatitis (Pharyngitis).

ulceröse Zerfall des Zahntleischrandes schreitet oft in den interdentalen Papillen noch rascher als am freien Zahntleischrand fort. Die schwächste Intensität der Affection braucht kaum bemerkbar zu sein. Auf der nächsten höheren Stufe sehen wir neben starker Schwellung deutliche Ulceration und Zerfall der interdentalen Papillen. Diese Formen gehen ohne scharfe Grenze in die Stomatitis ulcerosa über. Als eine dritte klinische Gruppe darf man die Fälle von chronischer Eiterung und Ulceration des Zahnfleischrandes (Blenorrhoea gingivae) verbunden mit Periostitis alveolodentalis aufstellen. Die letztere Form betrifft vor Allem die vorderen Zähne bis zu den Prämolares, obwohl die Molares keineswegs ausgeschlossen scheinen. Meist handelt es sich um etwas ältere Individuen. Deconstituirende Allgemeinprocesse begunstigen neben Unsauberkeit die Entstehung des Leidens. Das für diese Form charakteristische Merkmal. die fortschreitende Eiterproduction, erkennt man beim Druck des Fingers auf die Gingiva, es quillt dann eine schleimigeiterige Masse hervor. Schmerzen sind häufig, aber nicht constant. Wichtig ist ferner die Constatirung des Schwundes der Knochensubstanz am Alveolarrand.

Die Prognose ist, solange es nicht zu ausgeprägtem Schwunde des Zahnfleisches und der Alveolen gekommen ist, günstig. In solchen Fällen geht die Gingivitis nach Entfernung des Zahnsteins zurück. Im Falle des Schwundes ist der Grad der Zerstörung für die Vorhersage bestimmend. Es gehört aber zu den Erfolgen der modernen Zahnheilkunde, dass öfter selbst sehr lose haftende Zähne nach Beseitigung der Incrustationen wieder relativ fester sitzend und functionsfähig werden.

Gegen die Bildung von Zahnstein schützt am besten sorgfaltige Mundpflege und gleichmässiges Kauen. Die Reinigung der Zähne soll blos mechanisch vorgenommen werden. Der bereits angesetzte Zahnstein muss, da hiezu besondere manuelle Uebung und specielle Erfahrung gehören, vom Zahnarzt entfernt werden. Die hiezu nothwendigen instrumentellen Behelfe finden sich in den bekannten Handbüchern für Zahnheilkunde genau beschrieben. Nach der specialistischen Behandlung tritt wieder der möglichst häufige Gebrauch der Bürsten in seine Rechte. Die Zahnfleischtaschen kann man mit Sublimatlösung (1:5000) oder mit Wasserstoffsuperoxydlösung ausspritzen.

Literatur.

Die Handbueher der Zahnheilkunde, besonders diejenigen R. Baume's, Metnitz', J. Scheff's,

Bastýř, J.Scheff's Handbuch, Bd. H. Abth. H. S. 581.

5. Palatitis phlegmonosa.

Bei der Wurzeichautentzundung beziehungsweise bei der mit dieser verknupften Suppuration kann der Eiter nach verschiedenen Stellen austreten. Der Durchbruch des harten (raumens (des Alveolartheils an der Innenseite) ist ziemlich baufig, wenn unch nicht so boufig wie derjenige nuch der labialen Seite. Das Austreten von Eiter nach der traumenseite erfolgt besonders bei Abscessen von den seitlichen Schneidezahnen. Man tastet dann am inneren Alvechribeit eine feste pralle Geschwuist welche die Grosse einer Haselnuss nicht erreicht. Die Schmerzen sind nicht erwessiv. Essen und Sprechen sind jedoch erschwert.

Die Schwellung bleibt schange eine derbe, solange der Eiter unter dem Periost des harten Gammens hegt. Nach Durchbenrung desselben aber kommt es zur Fluctuation. Die Entleerung des Etters kann spontan erfolgen, kaum dass es der Patient bemerkt.

Der Decursus ist in der Regel ein leichter, ebenso wie bei den Paruliden. Ausnahmsweise kommt es, wenn der Eiter langer in den Weichtheilen bleibt, zu prziostalen Knochenantlagerungen.

Differentiell-daugnostisch kanne die mogliche Verwechslung mat Aneurysma der A. palatina in Betracht. Auchder Abscess kann polisien (Nähe der Arterie)!

Literatur.

Kleinmann, Deutsche Vierteljahrsschrift für Zahnheikunde. 1877. Ferner die bekannten Hundbucher der Zahnheilkunde.

6. Uvulitis (Staphylitis) acuta.

Die aeute Entzündung des Zäpfehens ist primar oder see undar. Erstere kommt am häufigsten in Folge von mechanisch oder thermisch irritirenden Ursachen zu Stande. Auch lässt man die Erkältung als (directe oder indirecte) Veranlassung gelten. Die seeunstare Form schliesst sich an underweitige entzündliche Affectionen des Isthmus fauchum oder an Palatitiden an.

Es ist selten, dass ein entzündlicher Process an der Uvnia sich ausschliesslich als verythematoser« darstellt. Eiterung ist nicht häufig, Nekrose (Gangran) beobachtet man ofter Aber die häufigste Form ist austreitig die odernatose. Eine Staphylitis ohne Oedem existirt kaum.

In Fallen von entzündlichem Oedem erseheint das Zapfehen helf- oder dusterroth. Oft ist ein Exsudat aufgelagert. Die Uvula wird weich und ist stark geschwollenbesonders in ihrem unteren Ende, so dass sie alinlich einem Glockenkieppel wird. Vor
Allem aber ist sie erheblich langer, so dass sie der Zungenbasis aufliegen kann
Spontane Schmerzhaftigkeit ist selten, dagegen sind alle Bewegungen des Isthmusschmerzhaft. Die Stimme wird näselnd. Es besteht endlich Schmekbedurfniss und
Rauspern.

Die Dauer der Affection braucht wenige Tage nicht zu überschreiten. Es ist tutter dann so, wenn Verbruhung die Ursache ist. In den seeundären Formen ist der Verlauf naturhelt eventuell ein protrahirter. Der Ausgang in Gangran erognet sich besonders bei eiteriger Palatitis.

The rapeutisch kinn neben den gewohnlichen Gargarismen besonders Geginpinselung (1:100) empfohlen werden Auch Chromsaure- und Argentum nitrieum-Losungen sind angewindet worden. Oedemblasen eroffne man durch einen Scherenschmitt.

7. Staphylitis (Uvulitis) chronica. Hypertrophie des Zäpfchens. Gefallenes Zäpfchen.

Diese Entzündungsform kann der acuten folgen. Die Entzündung kann auch primär und im ersten Anlauf ehronisch sein. Endlich begleitet sie öfter blos eine diffuse Stomatitis (Pharyngitis).

Was auch die Ursache sei, die Uvula erscheint in solchen Fällen tietroth, ihr Volum ist vergrössert, besonders im untersten Abschnitt, ihre Consistenz derber. Das Zäpfehen kann der Zunge aufliegen, entweder nach vorne oder nach hinten. Die subjectiven Beschwerden sind ähnliche, wie bei Staphylitis acuta, Schmerzen sind selten. Selbst die bei der Deglutition hervorgerufenen massigen sich mit der Zeit und schwinden ganz. Aber der Patient fühlt sich doch beständig genirt, er wird unablässig gedrangt, zu räuspern, bisweilen steigert sich dies selbst zum Brechreiz. Die Stimme wird näselnd.

Dieser chronische Zustand wird öfter durch acute Nachschübe unterbrochen. Von selbst heilt die chronische Staphylitis nicht. Höchstens, dass sie stationär bleibt. Häufiger steigern sich die Erscheinungen.

Differentiell-diagnostisch kommen auszuschliessen: Die congenitale Hypertrophie und die Uvula bifida, die Gaumenlähmung, das chronische Oedem (Nephritis), die Varicen des Zapfehens, die tuberculöse Pharyngitis mit Betheiligung der Uvula etc.

Für die Rehandlung sind die Adstringentien (Alaun in pulvere. Argentum nitricum. Chromsäure), die Caustica, die Massage (mit Cocain). Scarificationen und die Amputation empfohlen worden.

Literatur.

Reductionelle Notiz N. Y. med. Journal, 1894, 16. Juni.

8. Xanthelasma linguae.

Xanthelasma der Zunge ist nur sehr selten beobachtet worden.

Ein in Butlin's Handbuch (deutsch von Beregszäszy) S. 25 erwähnter Fall stammt aus dem St. Bartholomäus Spital und ist von Wiekham-Legg beobachtet. Bei dem betreffenden Patienten trat wahrend eines Ikterus Xanthelasma der Augenhalte, der Conjuctiven, der Handteller, des linken Eillingens und der linken Nasonhalte auf. Längs der Zungenrander zeigten sich nun ebentalls gelbieh-weisse, oblonge Flecke, welche weich und ganz wenig erhaben waren. Ein ähnlicher Fleck zeigte sich um Gaumen, ein anderer in der Nahe der Venn lingualts. Die Flecken waren schart abgegrenzt, von der Grösse einer gespaltenen Erbse bis zu der eines Zehnkreuzerstückes. Zwei, nahe der Zungenspitze, zeigten einen leichten Substanzverlust und waren mit vertrocknetem Blate bedeckt.

Die mikroskopische Untersuchung zeigte bei sehwacher Vergrosserung, unmittelbar unter der Schleimhaut, schmale und lange schwarze Streifen. Entsprechend denselben konnte man mit starkeren Linsen eine bedeutende Vermehrung der Bindegewebszeilen erkennen, welch letztere tettinfiltritt waren und das gleiche Aussehen hatten, wie jene in der Haut von Xanthelasma.

Ich selbst nabe einen Fall von hypertrophischer Lebereitrhose und Ikterus gesehen, der neben multiplen Kantonnen der Haut auch analoge Efflorescenzen en der Zunge und der Mucosa des Puarynx durbot.

9. Phlebectasia linguae.

Gelegentlich sieht man, bei Untersuchung der Mundhöhle aus anderen Gründen, eine Art von blauen Geschwüsten an einer Seite des Zungenrückens, die bis über 1 cm lang sind und aus ektatischen Venen bestehen. Sonstige Venenerweiterungen brauchen im Korper nicht zu existiren. Solche Phlebektasien belästigen den betreffenden Patienten nicht.

10. Acute papulöse Glossitis.

Bei sonst gesunden Individuen treten ohne Prodrome unter Fieber und lebhaften Schmerzen im Munde einige von gerotheter Schleimhaut umgebene, stecknadelkopfgrosse, weissliche Erhabenheiten an der Zungenoberfläche auf, die sich schnell vergrössern und in 12-24 Stunden bereits das Doppelte ihres ursprünglichen Umfanges erreichen. Das Wachsthum kommt in den nächsten Tagen zum Stillstand, nachdem die Circumferenz der ältesten, kreisrunden, sich bis 3 mm über das Schleimhautniveau erhebenden Eruptionen etwa erbsengross geworden. Im Centrum der Efflorescenzen entsteht zuerst eine Delle, dann eine in Kreisform angeordnete braunröthliche Tüpfelung ums Centrum und eine livide Verfärbung der Peripherie. Die Injectionsröthe der Nachbarschaft schwindet bei dieser beginnenden Involution. Dann flacht sich auch die Prominenz ab und nimmt eine graugrunliche Farbe und eine matsche Beschaffenheit an. Bald endlich findet sich an Stelle der früheren Erhabenheit eine seichte, eiterbedeckte, von einem feingezähnelten Randecingefasste Erosion, deren Ueberhäutung einige Tage braucht.

Das Anschiessen der Efflorescenzen erfolgt schubweise. Die Umwandlung der Papeln geschieht rapid. Daneben besteht eine diffuse Kingivitis und mässiger Foetor ex ore. Der ganze Process dauert mehrere Tage.

Die Efflorescenzen unterscheiden sich von denjenigen bei Stomatitis aphthosa durch Form, Prominenz und die schnelle Grössenzunahme. Von den papulösen Schleimhautsyphiliden unterscheiden sich die Eruptionen dieser papulösen Glossitis durch die runde Form, die centrale Delle, durch die raschen Veränderungen. Am ähnlichsten sind die Papeln den Variolaefflorescenzen. Da aber die Haut und local auch noch der Ruchen frei bleibt, die Renction der Umgebung gering bleibt, Narbenbildung fast fehlt, ist Variola leicht auszuschliessen.

In Schnitten (Alkohol, Pikrocarmin) durch frische Papeln dieser Glossitis findet man das Epithel stark aufgebekert und von nichtfachen grossen Hahlraumen durchsetzt in welchen Fibrin nur in spärlichen Faden enthalten ist. Die Kerne des Epithelserscheinen noch mehr oder weniger gefärbt, Gegen das Stratum papillare grenzen sich die veranderten Epithelien durch einige Reihen feingekonnter, harizontal aneinander zelagerter, spindeltärniger, mit Hassen Kernen verschenen Zelben ab. Die Papilen

zeigen sich verbreitert, mültrirt; das Lumen der Blutzefässe ist von Leukocyten öfter ganzungsgefüllt. In der tieferen Schiehte der Schleimhaut nimmt die Intensität der Entzundung ab. Es scheint also ein exsudutiver Entzundungsprocess in der Tunien propris und im angrenzenden submucosen Gewebe vorzuliegen, welcher zu Lockerung und Desquamation der Epithelien führt. Neigung zu Colliquation fehrt aber, Im epithelialen, weniger im subepithelialen Theil der Etflorescenzen finden sich (Gram) reichlich Coccon und Stäbehen, Culturen hat Michelson keine gemacht.

Neue einschlägige klinische Beobachtungen fehlen leider. Therapie: Ausspülungen mit 4% igem Borwasser.

Literatur.

Michelson, Berliner klimsche Wochenschrift, 1890, S. 1094.

11. Papillitis lingualis.

Unter dieser Bezeichnung erwähnt Duplaix eine sehr schmerzhafte Zungenaffection, bei welcher man mit blossem Auge Veränderungen an der Oberfläche gar nicht wahrnehmen kann. Blos bei Besichtigung mit der Lupe erkennt man an der Spitze und an den Rändern der Zunge kleine, rothe Punkte, die exceriirten Papillae filiformes.

Zur Beseitigung derselben soll man unter Controle der Lupe die einzelnen schmerzhaften Stellen mit dem Galvanokauter punktiren. Wenn auch bisweilen Nachschübe eintreten, kann der Process so doch zur Heilung gebracht werden.

Literatur

Duplaix, Gazette des hop, 1893.

12. Glossitis superficialis chronica circumscripta erythematosa.

Möller und Michelson haben chronische Excoriationen beschrieben, welche sich auf der Zunge in Gestalt scharf umschriebener, unregelmässiger, hochrother Flecken entwickeln, auf denen das Epithel abgestossen oder sehr verdünnt ist und die Papillen hyperämisch geschwollen hervorragen. Auf diesen Flecken zeigt sich kein pathologisches Secret, es entsteht niemals eine tiefergreifende Ulceration, auch die weitere Ausbreitung nach der Fläche ist gering. Dagegen bestehen sie meist als solche hartnäckig fort. Ihre Sitz sind vorzüglich Ränder und Spitze der Zunge. Manchmal sind ähnliche Flecken gleichzeitig an der unteren Zungentläche und an den Lippen vorhanden. In den hinteren Gegenden der Mundhöhle kommen sie nicht ausgeprägt vor. Sie verursachen ein sehr lastiges Brennen, welches den Patienten trotz guten Appetites den Genuss der Speisen verleidet und die Geschmacksempfindungen übertäubt. Auch die Bewegung der Zunge beim Sprechen wird schmerzhaft. Die Krankheit findet sich besonders bei Weibern in

mittleren Jahren, welche irgendwie heruntergekommen sind (Magendarmaffection, Bandwurm, Tuberculose).

Die Unterscheidung der Affection von der Lingua geographica und dem »erythematösen« Stadium der Leukoplakie ist leicht.

An mikroskopischen Schnitten durch die kranke Schleimhant hat Askanazy die Tunica propria und die oberen Partien des submucesen Gewebes von einer Leckocyteninfiltration durchsetzt gefunden. Oberhalb der Rundzellenanbäufung fehlte die epitheliale Decke theilweise ganz; sonst ist sie verdunnt. Ein Gehalt von Bakterien liess sich nicht nachweisen. Es handelt sich also um eine im subeputheliaken Bindegewebe sich abspielende, mit Verdünnung und Verlust des Epithels einhergehende Entzündung.

Die Therspie wird zunächst die eventuell vorhandene Storung im Magendarmeanal zu beseitigen trachten (Abtreibung nachgewiesener Bandwürmer). Zur Localbehandlung empfiehlt Michelson Pinselung mit 2—4% giger Argentum nitricum-Lösung, Seifert 5% gige Chromsäurelösung. Preuss rath Spülungen mit Heidelbeerdecoct an. 250 g Heidelbeeren werden mit 1.51 Wasser zwei Stunden lang bis auf die Halfte der Flüssigkeit eingekocht und dann der Saft ausgepresst. Die Flüssigkeit soll dreimal täglich eine Zeit lang still im Munde gehalten werden.

Literatur.

P. Michelson, Berliner klinische Wochenschrift. 1890, S. 1035 Möller, Göschen's deutsche Klinik. 1861, Bd. III, S. 273. Pel, Tijdskr. v. Geneesk. 1891. Preuss, Centralblatt für Chirurgie. 1893. Winternitz, Blätter für klinische Hydrotherapie. 1891 und 1892.

13. Glossitis (Stomatitis) chronica squamosa (R. Winternitz).

Weisse Fleckchen an der Zungenspitze und am Zungenrücken. Knötchen an den Lippen. Speichelfluss. Die Flecke zeigen Uebergänge von schleimähnlicher Trübung bis zu tropfenartigem Belag. Die Belage sind nun schwer abhebbar, wobei eine punktförmige Blutung folgt.

Mikroskopisch: In der Peripherie betrachtliche Epithelwucherung unter der plan gelagerten Hornschicht. Im Centrum: 1. eine dicke Schicht spindeliger, gut tingirter Zellen, deren Oberstäche mit Detritus besetzt ist; 2. seichte Substanzverluste der obersten Hornlagen, darunter das Epithel schlecht färbbar, mit Leukocyten durchsetzt. In der Umgebung verbreiterte Epithelzapfen.

Ursache: Zahncaries (?). Therapie: Actzung mit Argentum nitricum.

Literatur.

R Winternitz, Vierteljahrssehrift für Dermatologie und Syrhilis. 1887. (Bd. XIV). S. 737.

14. Lingua geographica (Wandernder Ausschlag, Etat lichenoïde, Annulus migrans, Zungenfratt, Etat tigré, Exfoliatio areata linguae, Glossitis exfoliatricans marginata, Desquamation en aires, Eccema en aires de la langue).

Darunter versteht man eine hauptsächlich auf den Zungenrücken localisirte, nur selten auf deren untere Fläche übergreifende chronische Erkrankung, welche oberflächliche, umschriebene, gewöhnlich kreisformige Desquamationen des Epithels (besonders der fadenförmigen Epithelfortsätze der Papillae filiformes) hervorruft. Diese unter dem Niveau der übrigen Schleimhaut liegenden, roth aussehenden Desquamationen sind meist von einem wallähnlichen, weisslichen Saum umgeben. Oder sie heben sich auch durch scharfe, aber nicht erhabene Grenzen von der gesunden Mucosa ab. Charakteristisch ist auch die serpiginöse Ausbreitungsweise der Affection. Die Lingua geographica geht nie mit Ulceration einher

In einem Falle hat Unverricht am harten Gaumen eine der Lingua geographica ähnliche Veränderung gesehen, welche aber bald wieder verschwand. Ebenso vereinzelt blieb Unna's Angabe, dass die Hohlhand von ähnlichen Affectionen befallen sein kann.

Das der Beobachtung nicht häufig zugängliche Anfangsstadium der Fleckenbildung auf dem Zungenrücken charakterisirt sich durch das Entstehen einer umschriebenen, etwas erhabenen, weisslichen Epithelverdickung, aus welcher im Laufe eines Tages durch central einsetzende Desquamirung ein rother Fleck wird, der von einem kreisförmigen, weisslichen Saum umgeben bleibt. Ausnahmsweise gewinnt die locale Epithelverdickung diffuse Verbreitung und ergreift nach Art einer Membran die ganze Zunge. Auch die Fleckbildung breitet sich in solchen Fällen mehr aus und die ganze Zunge sieht in einigen Tagen intensiv roth aus.

Der ans einer ursprünglich umschriebenen Epithelverdickung hervorgegangene Fleck lässt in kurzer Zeit eine gewisse Vergrösserung der desquamirten Stellen erkennen; gleichzeitig pflegt auch der periphere Saum seine Form zu ändern und grenzt gewöhnlich nur von einer Seite hogenförmig den Fleck von der sonstigen Mucosa ab, die entgegengesetzte Partie des Fleckes verliert sich meist weniger scharf in der Umgebung Der Fleck erscheint roth, glänzend, glatt. Die übrige Zungenschleimhaut sieht belegt aus. Auf der Oberflache des Fleckes sind die Epithelfortsatze der Papillae filiformes verschwunden, die Papillae fungiformes erscheinen als rothglanzende, punktformige Prominenzen.

Da die Flecken peripherwärts sich vergrössern, können auch mehrere zusammenfliessen. Dadurch geht ihre runde Form verloren und es resultiren irreguläre, ausgebuchtete und zackige Bildungen, welche keinen bogenformigen Randwulst mehr besitzen, sondern von einem wellenförmigen Bande eingesäumt sind.

Indem sich einzelne Kreise ineinander schieben, entsteht manchmal eine Art concentrische Anordnung der Säume. Der leistenähnliche Saum sieht homogen aus und adhärirt fest: er ist für die Lingua geographica charakteristisch, aber nicht pathognomonisch. Spehlmann konnte beobachten, dass bei einem derartigen Fleck der prominente Saum schwand und sich in einen steil abfallenden, feingezackten Rand verwandelte, der sich durch nichts von der umgebenden Mucosa unterschied.

Ein gewöhnlicher solcher Fleck kann lange Zeit (Wochen, Monate) bestehen, allmälig den Randwulst verlieren und der normalen Zungenschleimhaut wieder gleich werden. Das Verschwinden kann auch ein rasches sein und neue Fleckenbildung folgen. Es kann sich dann selbst eine Art von Cyclus in der Fleckbildung herausstellen. Ein bestimmter Zeitraum, in welchem der Fleck zu wandern beginnt, ist nicht anzugeben. Auch sonst ist strenge Gesetzmässigkeit im Wandern der Flecke nicht zu erkennen. Doch erfolgt dasselbe meist von hinten nach vorne, seltener umgekehrt.

Die Affection beschränkt sich nicht auf eine Zungenhälfte. Das Wandern erfolgt in der Weise, dass der bogenformige, elevirte Saum sich vorwarts schiebt und die entgegengesetzte Partie des Fleckes ubblasst und zum Aussehen der benachbarten Schleimhaut zurückkehrt.

Subjective Beschwerden verursacht die Affection keine; sie ist meist ein zufälliger Befund. Reizende Speisen und gröbere tactile Angriffe werden allerdings schmerzhaft empfunden. Ausnahmsweise kommt es ferner zu Jucken und spontanen Schmerzen. Auch gesteigerte Salivation kann sich finden.

Mikroskopische Untersuchungen von Schnitten der Lingun geographien laben zuerst Parrot und Guinon gemacht und sind zu theilweise widersprechenden Befunden gelangt. Parrot verlegte die Erkrankung in den Papillarkorper und in das darunter befindliche Bindegewebe und stellte in der Greumferenz der hier befindlichen Gefasse die Ansammlung von Leukocyten fest, während er die Verdickung und Schwellung des Epitheis als Seeundärerscheinung ansieht. Guinon wiederum fand im landegewebigen Theil der Zungenschleimhaut überhaupt keine pathologischen Veränderungen. Dagegen eonstatirte er an der Obertlache eine Desquamation des Epithels und fasste auch den ganzen Process als einen superficiellen, die tiefen Schiehten verschonenden auf.

Spelimann hat vier Zungen andtomisch untersucht. Besonders zwei derselben beten makroskopisch das typische Bild. An Stellen, welche furs blosse Auge der Epitheldesquamation entsprachen, erwies sieh bei mikroskopischer Untersuchung die Hornschicht als vollig schlend. Bedeckt werden diese Stellen von welchen sieh noch ein lebhaster Desquamationsvorgang bemerklich nacht, von einem oberstächlichen Exaudat, das aus eongulittem Erweiss, zahlreichen Leukoeyten und abgestossenen,

theilweise zerfallenen Epithelien besteht. Die tiefer liegenden polygonalen Epithelien sind stark gequallen und getrubt. Dazwischen liegen einzelne Leukocyten. Diese Abweiehungen reichen bis in die tieferen Schichten, so dass vom Stratum Malpighi blos drei bis vier unterste Zellreihen unverändert erscheinen.

Dort, wo an der Peripherie der leistenähnliche Wall sich findet, sind die fadenförmigen Epithelfortsatze der Papillae filiformes plump vergrossert, besonders im
Breitendurchmesser, so dass sie sich gegenseitig berühren. An ihrer Basis kann man
kieine, muschriebene Infiltrationsherde bemerken. Die Papillae fungiformes sind veriängert, aber entsprechend schmäler. Der Papillarkörper der Papillae filitormes ist
etwas infiltrirt. In der Umgebung der Capillaren, sowie in der Bindegewebsschicht
finden sich Ansammlungen von Leukocyten. In einzelnen Papillen sah Spehlmann
erweiterte Capillaren vollgepfropft mit rothen Blutkörperehen.

Spehlmann's Betunde unterscheiden sieh von denjenigen Parrot's darin, dass dieser die Hauptveründerungen in die tiefen Schichten (starke entzundliche Infiltration daselbat) verlegt, Spehlmann aber eine umgekehrte Anordnung in der Intensität der pathologischen Veranderungen constatirt. Nach ihm ist der Process am stärksten ausgepragt in den obersten Epithelschichten, wo er Infiltration und Exsudatbildung findet. Im Gegensatz zu Guinon, der im bindegewebigem Theil der Schleinhaut gar keine Veränderung sieht, vermag aber Spehlmann die Infiltrate in abnehmender Stärke hinein zu verfolgen.

* *

Differentielldiagnostisch kommen in Betracht: Zunächst das erythematöserosive Syphilid (Secundärstadium der Lues); dieses ist in seinen Einzelefflorescenzen nicht flüchtig, hat kein peripheres Wachsthum und heilt bei entsprechender Therapie prompt. Die syphilitischen Plaques opalines können oberflächlich erodiren; dann ulceriren sie aber auch und bluten leicht. Die Leukoplakie weiters ist wohl leicht zu unterscheiden. Nur das hyperämische Initialstadium könnte zu Verwechslungen Anlass geben. Die Stomatitis aphthosa endlich gibt ein ganz verschiedenes Bild.

* *

Die grosse Mehrzahl der mit Lingua geographica behafteten Individuen gehört dem Kindesalter an (1.—4. Lebensjahr). Bisweilen kann der Beginn des Leidens bis in die ersten Monate nach der Geburt verlegt werden. Der Beginn des Leidens erfolgt aber auch nicht immer im Kindesalter, es kann auf jeder Lebensstufe beginnen. Die Dauer des Processes ist eine erhebliche, er besteht Jahrzehnte.

Eine Rolle in der Aetiologie scheint die constitutionelle angeborene und erworbene Schwäche zu spielen. Wiederholt wird die Krankheit bei mehreren Familienmitgliedern beobachtet. Auch Erblichkeit ist gesehen worden. Das weibliche Geschlecht soll bevorzugt sein.

Die Affection ist häufig. Unna constatirt sie bei zwei Procent aller weiblichen Personen reifen Alters!

Die Voraussetzungen für die Annahme einer nervösen Natur des Processes (Butlin, Guinon), erscheinen ungenügend. Aber auch die parasitäre Natur (Gubler) ist nicht erweisbar. Mit Syphilis (Parrot) hängt die Affection nicht zusammen.

Das Leiden ist ein gutartiges. Zeitweilig kann wegen der Flüchtigkeit der Flecken die Zunge ein normales Aussehen annehmen, doch treten meist bald wieder neue Desquamationen auf. Doch muss es auch wirkliche Ausheilungen des Processes geben, da die Lingua geographica im Kindesalter häufiger ist als bei Erwachsenen Die Lingua geographica gibt erfahrungsgemäss nicht (wie es im Gegentheil bei der Leukoplakie der Fall ist) Anlass zu carcinomatöser Erkrankung der Zunge.

* * *

Man sollte die Patienten, beziehungsweise ihre Angehörigen, welche eine locale Therapie verlangen, immer dahin aufklären, dass eine solche (wenigstens in der grossen Ueberzahl der Fälle) unnöthig ist. Die Affection trotzt auch jeder Behandlung. Unna hat Schwefel in Form von schwefeliger Säure oder Schwefelblumen angewendet, angeblich mit befriedigendem Resultat. Er verschreibt Mundwässer:

1. Rp. Flor. sulf.,
Emuls. amygdal. 2000.
D. S.: Mandwasser.
2. Rp. Natrii subsulfur.,
Glycerin. as. 100,
Aq. dest. 2000.
S: Mundwasser.

Ich habe in typischen Fällen damit keinen Erfolg gehabt. Sonst sind Lösungen von Borax, Alaun. Tannin verwendet worden. Feibes legte Chromsäurelösung auf. Nach Seifert, der das Verfahren lebhaft empfiehlt, lässt man die concentrirte Lösung einige Minuten wirken, um dann mit essigsaurer Thonerdelösung nachzuspülen. Der Schorf wird in drei Tagen abgestossen. Der (vorübergehende) »kosmetische« Effect dieser Localtherapie ist nach meiner Erfahrung zuzugeben.

Natürlich wird man auch in Fallen gleichzeitiger Deconstitution dieser abzuhelfen suchen.

Literatur.

Barker, Transact. of the Pathological Society of London London 1880, Vol. XXXI, pag. 353.

Bergeron, Rapport verbal sur la sémétotique des mal, de l'enfance, Soc. méd. des hôp, de Paris, L'union médical. Tome XXII, pag. 462.

Besnier, Annal. de Derm. 1889, pag. 320. Betz, Journal für Kinderkrankheiten. Bd. XX, S. 190. Bridou, Thèse de Paris. 1872. Butlin, Zungenkrankheiten.

Caspary, Vierteljahrsschrift für Dermatologie und Syphilis, Wien 1880, S. 183-Feibes, Therapeutische Monatshefte, 1891,

Galippe, Journ. de conn. méd. 1884.

Gantier, Révue méd. de la smese romande. 1881, pag 589.

Gubler, Diet, encycl. des se. médicales. Paris 1869, Tome X. art.: Bouche, 1962. 234.

Guinon, Révue mens, des mal, de l'enfance, 1887, pag. 385,

Hallopenu, L'union méd. 1889.

Hack, Monatshefte für fraktische Dermatologie, Bd. 1, S. 33.

Lemonier, Thèse Chateauroux, 1883.

de Molènes, La france med. Tome II, pag. 1738.

Parrot, Progres med. 1881, pag. 191.

Santlus, Journal für Kinderkrankheiten, Bd. XXIII, S. 161

O. Serfert, Penzoldt's Handbuch, VI. Abth.

O. Spehlmann, Dissert. (unter Unverricht's Leitung) Dorpat 1892.

Unna, Viertegahrssehrift für Dermatologie, Wien 1881, S. 295.

Vantair, Revue mens, de méd., chir. Paris 1880, pag. 51.

Vanlair et Parrot, Progres med, 1881, pag. 470.

15. Erythematöse Zungenrandentzündung der Säuglinge.

Als Glossitis marginalis crythematosa bezeichnet Wertheinber eine Erkrankung der Zungenspitze, welche sich durch lebhafte Röthung, stärkeres Hervortreten der Papillen und theilweise Epithelentblossung kennzeichnet. Nach kurzer Zeit setzt sich die Affection auf die Randtheile der Zungenspitze fort. Der Zungenrand sehwillt an, grenzt sich scharf durch Rothe ab. Die Rückbildung erfolgt ebenfalls von der Zungenspitze aus, so dass gegen Ende der Erkrankung nur mehr an den beiden vorderen Randtheilen der Zunge inselförmig hervorragende geröthete Partien zurückbleiben. Auch diese schwinden, Die ganze Affection dauert etwa eine Woche. Die Ursache soll der mechanische Reiz heim Saugaete sein. Therapie: Bepinselung mit 4% jeger Boraxlosung. Beschaffung von weichen Saugern mit breiter Oeffnung.

Literatur.

Wortheinber, Münchener medicinische Wochenschrift. 1894. Nr. 247.

16. Acute Entzündung der Zungenmandel.

Die acute Entzündung der Zungentonsille tritt unter drei verschiedenen Formen auf, als einfache Tonsillitis praeepiglottica, als folliculare Form und als Tonsillitis praeepiglottica phlegmonosa.

Bei der ersten Form bezieht sich die Entzundung hauptsächlich auf den Schleinhaufüberzug. Traumatische derurtige Entzundungen dürfen als primäre bezeichnet werden. Haufiger entsteht die Form seeundar (bei Stomatitis mercurialis, acute Pharyngittelen). Locale Beschwerden sind das tiefuhl von Wundsein, Stechen, Schluckbedurfniss. Rauspern. Der Zungengrund erscheint gerothet geschwollen, ebenso die Baugfollikel. Der Verlauf ist ein kurzer. Anschwellung der Zungentonsille kann zurückbleiben. Primäre Tonsillitis praecpiglottich follienlaris acuta ist selten Meist ist die veranlassende Ursache Angina lacunaris oder acute Pharyngitis. Die Zungenbasis erscheint

gerothet und geschwollen, besonders ist auch die Zungentonsille im Ganzen oder in einzelnen Follikeln vergrössert. Da das Wesentliche dieser Form darm besteht, dass die Entzundung sich auf die Krypten ausgebreitet hat, so findet man ofter die Mundungen der Balgdrüsen mit weisszelblichen Seeret (Pfropfe) ausgefüllt. Auch zu membranabnlichen Bildungen sollen diese Pfropfe manchmal confluiren. Subjectiv bestehen die gleichen Beschwerden wie bei der ersterwähnten Form. Die Dauer der Affection betragt mehrere Tage bis zwei Wochen. Es konn auch zur Bildung kleiner Eiterherde kommen, welche sich, wie seh selbst beobschtet habe, bald eröffnen, wenn sie nicht tief liegen. Ueber Confluenz kleinerer zu größeren Abseessen liegen einzelne Berichte vor.

In der Actiologie der Tonsillitis phlegmonosa hat man Verletzungen durch Fremdkorper (Fischgraten, Borsten). Aetzungen durch Canstiea, eine Rolle zugeschrieben. Am haufigsten handelt es sieh um eine von den Gaumentonsillen ubergreifende Entzundung. Es scheinen aber auch selbstündige infectiose Formen dieser Art zu existiren (Typhus). Bacteriologisch hat man in den Folkkeln Staphylococcus aureus und Diplococcus Fraenkel nachgewiesen. Schon in den ersten Stunden nach dem Auftreten der aubjectiven Beschwerden (Zungensteifigkeit, Schmerzen beim Seldingen, Schmerzen beim Zungenbem, erschwertes Sprechen, Atheunoth, Salivation) kommt es zur Temperatur bis 40° C. und Schwellung der Zungenbasis (eventuell halbseitig). Die Schwellung kann sich über die ganze Zunge und auf den Mundboden ausbreiten. Ich glaube überhaupt, dass die phlegmonose Glossitis meist blos eine propagirte Tonsillitis lingualis darstellt. Die Schwierigkeit, mit welcher die Zunge von der Oberflache derartig erkrankt. findet hiedurch eine plausible Erklarung. Die Speichel- und submaxillaren Drüsen schwellen mit an, auch die Haut in der Zungenbeingegend kann collateral-entzündlichadematos infiltrirt sein. Der palpirende Finger constatirt an der Zungenbasis starke Resistenz und Pruckempfindlichkeit. Fluctuation ist, wenn auch Eiterung eintritt, nicht zu erkennen. Bei der selbständigen Form werden die übrigen Theile des Pharynx fast normal getunden. Das untere Ende der vorderen Gaumenbogen ist allerdings in solchen Fällen auch gerothet und geschwollen. Die Phlegmane kann in Zertheilung ausgehen. Vereiterung ist aber ziemlich haufig. Der Abscess entleert sich in der Regel spontan, nach der Entleerung des Eiters kammt es ziemlich rasch zur Heilung. Detter blutet die Abscesshohle. Bei gewissen sehwersten Formen kann die Prognose dubios werden. Die Gefahr hegt in der Mitbetheiligung des Kehlkopfes. Die Trachcotomie kann nothwendig werden, der Exitus letalis ist aber auch nach der Operation noch möglich, Auch bei gunstigem Ausgang dauert der Process mehrere (3-4) Wochen,

Die Therapie der acuten Entzündung der Zungentonsille besteht zunächst in Antiphlogose (Eisschlucken, Eiseravatte) und reizloser kost. Wie bei der Glossitis phlegmonosa sind bei der phlegmonösen Form der Tonsillitis lingualis Abführmittel und Blutegel empfohlen worden. Sieherer als letztere werden Scarification der Zungenbasis wirken. Die Incision eines Abscesses soll nicht unnöthig hinausgeschoben werden.

Literatur

Ebertsheim, Inaug.-Dissert. Wurzburg 1888. Gusowitsch. Berliner kamsehe Wochenschrift. 1892. Massel, Arch. ital. di Laringol. 1894, Nr. 1. Rubult, Arch. de Laryng 1888, VI, 15. O. Selfert Archiv für Laryngol Bd. I. Hoft 1. Simanowski, Wratsch 1893. S. 243—250.

17. Entzündung des Zungengewebes. Phlegmonöse Glossitis.

Bei dem Reichthum der Zunge an Lymph- und Blutgefässen, der eigenthümlichen Anordnung der Musculatur und den beständigen Traumen, welchen das Organ ausgesetzt ist, muss die von allen Seiten betonte Seltenheit der Lymphangoitis und Phlegmone der Zunge auffallen. Bei Verletzungen, tiefen Einbissen, Verbrennungen, wenn ein Fremdkörper in der Zunge steckt, kommt es meist blos zu umschriebenen Abscessen (oder Ulcerationen). Bisse von gewissen Insecten (oder Schlangen) sind schon oft Ursache von schwerer Glossitis geworden. Von Infecten, in deren Gefolge Phlegmone der Zunge eintreten kann, sind zu nennen: Erysipel, Scarlatina, Variola, Typhus, Stomatitis epidemica, Stomatitis mercurialis.

Es gibt aber auch eine »selbständige« Glossitis phiegmonosa. Als Ursache dieser wurde vermuthungsweise angeführt: Erkältung, Alkoholismus u. A. Solche Vermuthungen sind aber wohl ganz werthlos. Nicht unwahrscheinlich ist es, dass die eigentliche Ursache der Glossitis eine phiegmonöse Entzündung der Zungenmandel ist. Durch gewisse Beobachtungen ist auch ein epidemisches Vorkommen von Glossitis wahrscheinlich geworden. Vorzüglich befällt die Krankheit Personen, deren Gesundheitszustand im Allgemeinen geschwächt ist.

Die Entzündung entwickelt sich fast immer sehr rasch. Die Bewegung der Zunge wird erschwert und mit Schmerzen verbunden. Diese Schmerzen strahlen bis in die Regio submaxillaris und gegen die Halsmuskeln aus. Die Schwellung der Zunge eilt diesen Symptomen voran. Im Laufe eines Tages oder auch blos eines halben Tages kann der Umfang des Organes um mehr als das Doppelte der Norm zunehmen, die Zunge hängt aus dem Munde heraus oder steckt festgeklemmt zwischen den Zähnen. Auf dem Zungengrund entwickelt sieh ein dicker weisslicher oder bräunlicher Belag, nach dessen Entfernung die livide Oberfläche zum Vorschein kommt. An der Lust vertrocknet der Belag und wird braun und rissig. Die übrige Mundschleimhaut ist im Zustande des Katarrhs, es besteht starke Salivation. Articuliren und Schlingen sind erschwert, selbst ausgesprochene Dysphoe kann sich geltend machen. Die Lymphdrüsen am Unterkiefer, manchmal auch die Speicheldrüsen, schwellen an. Fieber mit Temperaturen um 39° C. herum fehlt nie.

Die Glossitis phlegmonosa vermag das Leben zu gefährden. Unter den Symptomen der Vereiterung des Zungengewebes und des febrilen Infectes kann Kräfteverfall und — meist im Anschluss an eine Pneumonie der Exitus erfolgen. Auch Gangran der Zunge ist beobachtet. Die diagnostische Feststellung der Eiterung ist nicht immer leicht. Kann man den Finger neben der Zunge einstühren, liefert die stärkere Schmerz hastigkeit und noch mehr eine besondere Härte an einer bestimmten Stelle, eine schon bestehende Gewebslücke oder endlich Fluctuation Anhaltspunkte. Bei tief liegenden Abscessen deckt erst die Praparation den Herd auf.

Auch wenn die Symptome aber schon einen sehr schweren Charakter angenommen haben, ist der Ausgang der Entzündung meist die Resolution. Ohne active Behandlung kommt die Mehrzahl der Patienten davon: die Suppuration tritt diffus nur selten auf. In solchen günstigen Fällen beginnt die Zunge nach 2—4 Tagen abzuschwellen, es kommt zu oberflächlichen Nekrosen, an welche anschliessend seichte Ulcerationen platzgreifen können. Während im Laufe von etwa acht Tagen die Zunge wieder zu ihrer gewöhnlichen Grösse zurückkehrt, gebt auch das Fieber zurück. Die Dyspnoe schwindet, das Articuliren wird wieder möglich, die Dysphagie bessert sich zuletzt. An der in toto abgeschwollenen Zunge können locale Eiterherde zurückbleiben, deren Erkennung immer leicht sein wird.

Nach Ablauf der phlegmonösen Glossitis sind bleibende Verhärtungen vielfach beobachtet. Auch wenn dieselben nur einzelne Partien der Zunge betreffen, können sie hartnäckig der Behandlung trotzen. Die narbige Veränderung erfasst aber unter Umständen auch die ganze Zunge. Der Druck und die Reibung der Zähne kann an solchen Zungen auch einen mit Salivation begleiteten chronischen Entzündungszustand erhalten.

Die Hemiglossitis ist nicht als Neurose aufzufassen; es handelt sich dabei um denselben Process wie bei der Glossitis phlegmonosa. Die Hemiglossitis soll häufiger linksseitig vorkommen. Die Ursache hiefür dürfte darin liegen, dass es die rechte Hand ist, welche Gabel. Löffel etc. einführt und dabei zunächst die linke Hälfte des Organs schädigen kann. Der Decursus der einseitigen Phlegmone ist ein gelinderer. Verhärtungen können auch hier zurückbleiben.

Die älteren Aerzte (Chirurgen) rühmten in Fällen von schwerer Glossitis die Brechmittel oder auch die örtliche Blutentziehung. Auch die Anregung der Darmfunction wurde vielfuch prakticirt.

Die Desinfection der Mundhöhle kann eventuell auch die Einbruchspforte der Infection an der Zungenoberfläche treffen und dadurch nützlich wirken. Das zuverlässigste Mittel sind lange Incisionen in die Substanz des entzündeten Organs. Parenchymatöse Phenolinjectionen haben selbst in Fällen, in denen die tiefe Scarification vergeblich angewendet wurde, gelegentlich Erfolg gehabt. Die Tracheotomie wird selten nothwendig. Eiterherde sind natürlich zu eröffnen. Bei der Hemiglossitis kommt es gewöhnlich nicht zur Nothwendigkeit der Incisionen.

Literatur.

18. Zungengeschwür beim Keuchhusten.

Diese Affection wird jedenfalls nicht so oft beobachtet, wie Bonchut geglaubt hat. Unter den vielen an Keuchhusten leidenden Kindern, die ich in Graz zu sehen Gelegenheit habe, finde ich sie nur ausnahmsweise ordentlich ausgepragt. Der Sitz des Geschwürs ist am Zungenbändehen oder daneben. Nach Beendigung des Keuchhustens heilt das Geschwür von selbst. Es hat grangelblichen Grund und etwas erhabene Ränder. Es entsteht so, dass die Zunze wahrend der Hustenparoxysmen auf die Zahne gepresst und gerieben wird. Besondere Besehwerden verursacht die Ulceration nicht.

Literatur.

Bohn, Gerbardt's Handbuch, Bd. IV, II. Abth. Bonchut, Maladies des entants, 1871.

19. Dentitionsgeschwür.

Bei kleinen Kindern, welche blos die beiden unteren mittleren Schneidezähne besitzen, findet sieh manchmal unter der Zunge vor dem Frenulum eine etwa linsengrosse, weise verfarbte, deutsch geschwurge Induration. Die Ursache für die umschriebene Entzündung und den partiellen Zerfail des Infiltrates ist der Reiz der scharfen, spitzigen Schneidezahne, Roser hat geglaubt, dass das Geschwür durch Zerstorung eines zu straffen Zungenbändehens die Sectio frenuli besorge.

Literatur.

Bohn, Gerhardt's Handbuch Bd. IV, II Abth. Röser, Betz' Memorabilien, 1857, Nr. 22.

20. Der kalte Abscess der Zunge.

Detselbe bildet nach den verlierenden Beobachtungen bis taubeneigrosse, glutte rundliche Zungengeschwülste, die gewöhnlich nahe der Spitze und bisweiten mehr in der einen Halfte des Organs gelegen sind. Der Tumor uleerirt nicht und erscheint von normaler Schleimhaut bedeckt: er fühlt sich elastisch an. Es handelt sich meist um vergeschrittene Phthisiker; auch der (sehr seltene) kalte Abseess ist wehl immer direct tu bereutassen Ursprunges. Die Therapie (wenn eine solche überhaupt unternommen wird) besteht in Incision und Curettement.

21. Phlegmone sublingualis.

Die (seltene) Affectien beginnt mit heftigen Schmerzen unter der Zungenspitze. Indem dieselben bis zur Unerträglichkeit zunehmen, wird die Zunge im Laute eines Tages unbeweglich. Bei der Untersuchung erkennt man eine Entzundung des Zellgewebes im die Gl. sublinguales. Der Beden der Mundhöhle ist stark gesehwollen und empfindlich. Die Schwellung erstreckt sieh auf die ganze Unterkiefergegend und auf die untere Flache der Zunge, die obere ist weng oder gar nicht betheiligt. Die Intumescenz ist teigig ödematös, Sprechen und Schlingen werden ersehwert. Auch besteht starker Speichelfluss, Die Temperatur erhebt sich auf 39°C, und mehr. Die Entzündung übergeht oft, aber meist langsam in Zertheilung, aber nuch nicht seiten in Suppuration. Bei tieter Ineidirung und Drainage kommt es zur Heilung.

Hinsichtlich der Actiologie hat man an primäre Augina und an Zahnearies gedacht. Streng genommen, ist die Ursaelie unbekannt,

Literator

Brasseur, Gaz. des nop. de Toulouse, 1894, 13, Oct. Henoch, Charite-Annalen, 1881, VI. Jahrgang Schwartz, Soc. de Chir. 1892, 20, Juli.

22. Hyperkeratosis, Melanotrichia linguae. (Die *schwarze* Haarzunge. Nigrities linguae, lingua nigra.)

Unter »schwarzer» Haarzunge versteht man einen auf der Oberfläche der Zunge (Zungenrücken) vorfindlichen, verschieden grossen dunkelbraunen bis schwarzen Fleck, welcher näher dem Zungengrunde, unmittelbar an den Papillae circumvallatae, bald ein-, bald doppelseitig liegt und keine scharfen Conturen besitzt. Dieser Fleck erscheint entweder mehr glatt oder er ist ausgesprochen haarig. Man hat im letzten Falle das Aussehen der Zunge mit einem von Wind und Regen niedergelegten Kornfeld verglichen. Die . Haare sind kurz wie beim Filz oder länger (bis über 0.5 cm). Die Fäden sitzen fest und lassen sich nicht leicht mit der Pincette herausziehen. Färbende Ingesta spielen natürlich bei der Hervorbringung der schwarzen Farbe keine Rolle. Die Affection macht gewöhnlich nur unbedeutende subjective Beschwerden. Der Patient entdeckt sein Leiden bei der Toilette oder der Arzt findet es gelegentlich einer anderweitigen Untersuchung. Oder es macht sich auch ein Gefühl von Trockenheit, ein gewisser Foetor ex ore geltend. Empfindlichkeit und Motilität der Zunge bleibt aber immer normal. Manchmal schwindet die Affection von selbst oder nach Anwendung gewisser Mittel in der Zeit von mehreren Tagen oder Wochen, Anderemale aber trotzt der Process wiederum durch Monate und Jahre (5-20) der Behandlung. Das Verschwinden des Fleckes schreitet von der Peripherie gegen die Mitte zu fort. Erst wird die Farbe matter. Dann begiunt von der Mittellinie der Zunge her eine Desquamation der Mucosa, welche manchmal in einigen Tagen, manchmal aber erst in vielen Wochen beendet ist. Partielle Rückfälle sind auch beobachtet.

Als für die Actiologie bedeutungsvoll wurden augeschen: Magenkatarrhe, Rauchen, vorausgegangene, die Mundhohle in Mitleidenschaft ziehende Infecte (Scarlatina), Diabetes. Die älteren Ansichten über das Wesen der Affection können hier übergangen werden. In anatomischer Hinsicht muss man den Process als eine echte Hyperkeratose, eine Hyperplasie der Hornschicht der Papillae filiformes mit consecutiver Braunfärbung (Vertrocknung) auslässen. Wie Brosin, Dinkler und Schech gezeigt haben, sind die schwarzbraunen Faden excessiv vergrösserte, völlig verhornte und pigmentirte Papillae filiformes.

Auch die normablen fadenformigen Papillen sind mit dickem Pflasterepithel bekleidet, sind verhornt, schieken Epithelfortsutz aus. Aber sie werden nicht so gross wie bei der Hautzunge. Trotz der physiologischen Verhornung tuhlt sich das Epithel der Papillee fülformes feucht und weich an. Die Pignontirung hangt von physik alschen Ursachen (Vertrocknung) ab, und dasse wiederum von der pathologischen foliensität der Verhornung. An den pignientirten Epidermiszellen der judenformigen Papillen der schwarzen Zunge fehlt in höchst bemerkenswerther Weise das saprophytische Wachsthum des Leptothrix. Nicht nur, dass die Lingua nigra nicht zu den Mykosen gehört, scheint das stark verhornte Epitael unnun gegen die Ansiedlung der buccalen Mikroorganismen sich zu verhalten. Mit der Pachydermia Lryngis, der Leukoplakia buccalis bildet die Haarzunge also eine pathogenetische Gruppe.

Meist erscheint eine Therapie der Affection umsoweniger nothwendig, als, wie schon erwähnt, die subjectiven Beschwerden geringfügig sind. Die geschilderte Desquamation (Abstossung der brüchig und zu lang gewordenen Papillen) bedeutet eine Naturheilung. Fühlen sich die Patienten beängstigt oder besteht ein Gefühl von Fremdkörpern, Mundtrockenheit u. dgl., so nehme man die Reinigung der Mundhühle vor, entferne, wenn man von eingreifenderen Behandlungsmethoden nicht zuruckschreckt, die Epithelanhänge und ätze den Papillarkörper. Die Mundhöhle kann mit starken Boraxlösungen gespült werden. Die schwarzen Massen schabt man eventuell mit dem scharfen Löffel ab: die Aetzung des Papillarkörpers wird mit Argentum nitricum, Salicylsäure- oder Sublimatlosungen bewerkstelligt. In einem selbst beolachteten Falle hat das von Unna und Seifert hier empfohlene Wasserstoffsuperoxyd Alles, was der Patient sich wünschte, geleistet; die braune Farbe sehwand und die Hornmasse wurde weich.

Anhangsweise muss nochmals erwähnt werden, dass es Pigmentrungen der Zunge von verschiedener Provenienz gibt. Ich führe blos das Kanthelasma linguae, die schwarzen Flecken beim Morbus Addisonii, die Verfürbungen durch Aetzmittel (perlgrau: Argentum nutricum: grau: Kali causticum) an. Bei Wasserstoffsuperoxydgebrauch (verdünnte Lösungen) kommt eine milchig weisse Verfärbung der Zunge vor. Liese Färbung verschwindet wenige Tage nach Aussetzen des Mittels. Endlich wäre noch die schwarze Farbung in Folge Anwesenheit eines schwarzen Schimmels (Mycosis linguae mucorina nigra, Nigrities mucorina linguae Hewelke), zu erwahnen.

Literatur.

Brosin, Dermatologische Studien. 1888, VII. Heft (Zusammenstellung der älteren Literatur).

Dinkler, Virchow's Archiv. Bd. CXVIII, S. 46.
Hewelke, Zeitschrift for klinische Mediciu. Bd. XXII, S. 626.
Musoin, Bull. de l'Acad. de Med. Belg. VII. Nr. 4.
Roth, Wiener med. Presse. 1887, 26-27.
Rydvgier, Archiv für khnische Chrurgte, Bd. XLII.
Schech, Münchner klinische Wochenschrift. 1887, S. 253.
Unna, ettirt bei Brosin.

DIE ERKRANKUNGEN

DER

MUNDHÖHLE UND DER SPEISERÖHRE.

VON

PROF. DR. F. KRAUS

II. HÄLFTE.
DIE ERKRANKUNGEN DER SPEISERÖHRE.

MIT 47 ABBILDUNGEN.

WIEN 1902.

ALFRED HÖLDER

K. U. K. HOF- UND UNIVERSITÄTS-BUCHHÄNDLER

L. ROTHENTHURMSTRASSE 18.



DRUCK VON FRIFDRUIT JASPER IN WIEN.

HERRN HOFRATH

PROF. DR. HUGO HUPPERT IN PRAG

ZUM 70. GEBURTSTAGE.

Inhaltsverzeichniss.

Alles		Beite 1
	Einleitende Bemerkungen über Aufbau und Function der Speiseröhre	
	Die Untersuchungsmethoden des Oesophagus	
	1. Sondenuntersuchung der Speiserühre	
	2. Oesophagoskopie	
	3. Andere Untersuchungsmethoden	
111.	Angeborene Erkrankungen der Speiseröhre	
	Ocsophagusvaricen und Blutungen aus denselben	
	Neurosen des Oesophagus	
*•	Sensible Neurosen	
	1. Hyperästhesie. Parästhesie	
	2. Anästhesie	
	Motorische Neurosen	
	1. Oesophaguskrampf	
	2. Insufficienz der Cardia	
	3. Rumination	
	4. Oesophaguslühmung	
VI.	Erweiterungen des Oesophagus	127
	1. Secundäre Ektasien	
	2. Gleichmässige (spindelförmige) Ektasie der Speiseröhre. Paralytische	
	Dilatation des Oesophagus	129
	3. Divertikel der Speiseröhre	
	a) Das pharyngo-ösophageale Pulsionsdivertikel	149
	b) Das pharyngeale Pulsionsdivertikel	
	c) Tiefsitzende Divertikel	169
	d) Tractionsdivertikel	171
VII.	Nekrose	175
	1. Decubitale Nekrose des Pharynx und Oesophagus	175
	2. Anderweitige Drucknekrosen	177
	3. Veränderung der Oesophaguswand durch die Einwirkung des Magen-	
	saftes	
	a) Oesophagomalacie	
	b) Spontanruptur des Oesophagus	
	c) Ulcus oesophagi pepticum	
VIII.	Entzündliche Processe des Oesophagus	
	1. Katarrhalische Entzündung der Speiseröhre	
	2. Follieulärer Katarrh	201

I. Einleitende Bemerkungen über Aufbau und Function der Speiseröhre.¹⁾

Als nicht wesentlich verändernd (digestiv) wirksames oder absorbirendes Zuleitungsrohr der in der Mundhöhle vorbereiteten Nahrungsstoffe zum eigentlichen Ort der Verdauung, dem Magen und dem Darm, hat die Speiseröhre nach Häufigkeit und Art der einzelnen Krankheiten auch in der Pathologie eine verhältnissmässig untergeordnete, wenig vielsetige Bedeutung. Die Krankheitsursachen sind wesentlich locale: mechanisch thermisch) oder chemisch schädigende Ingesta, anderweitige mechanische Einwirkungen (Druck, Zug, oder Uebergreifen pathologischer Processe aus der Nachbarschaft. Sehwere ham atogene Affectionen sind recht selten. Die sogenannten cardialen Oesophagusdrüsen mögen vielleicht eine physiologische Rolle spielen, aber sie ist uns gänzlich unbekannt. Gewisse Drüsensecrete, welche, bei einzelnen niederen Wirbeltbiergattungen dem Bissen auf seinem Wege durch den Oesophagus beigemengt, bisweiten eine wichtigere Aufgabe besitzen durtten, als ein leichteres Hinabgleiten desselben zu bewirken (Pepsinzellen in der Batrachierspeiseröhre, verdauendes Vermögen des Oesophagussecretes der Fische), sowie der auf die graminivoren Vögel beschränkte, seine höchste Ausbildung bei den Tauben erreichende echte Kropf des Schlundes mit seiner hier nicht weiter zu erörternden chemischen Function (» Kropfmilch«) gewähren ebenfalls keinerlei Ausblick in die menschliche Krankheitslehre. Die Auskleidung der muskelstarken Oesophaguswandung mit einer dieken Schichte von plumpen, nur durch nicht allzureichliche acinose Drüsenbildungen unterbrochenen Pflasterepithelien und die relative Armuth der Speiserohre an Lymphfollikeln, wodurch die Mucosa der ausseren Haut angenahert wird, steht bei den höheren Wirhelthieren in auffälligstem Gegensatze zu den complicirten Drüsenapparaten des Magens und Darmes. In der Pathologie des Oesophagus spielen deshalb auch die im Darmtractus so haufigen Katarrhe und deren Folgezustände, ebenso anderweitige Entzündungen und Geschwüre keine besonders hervorragende Rolle. Entaundliche Processe im Pharvux pflegen sich meist am Rande der Speiserohre scharf zu begrenzen. Verstandlicher ist diese Selbstständigkeit gegenüber dem Magen. Auch nervose und idiopathisch-musenbre Störungen sind meht so häufig, wie man selbst im Hinblicke auf die beschrankte, vorwiegend mechanische Bedeutung der Speiseröhre als eines muscularen röhren-

i) Die Nomenelatur anlangend, verdeutschen (in Uebereinstimmung unt Gegenbauf Wiedersheim) einige Autoren den Gesophagus der Namen-commission der Anatomischen Gesellsenatt ebensowohl mit «Schlund» wie mit «Speiserohre». Manshe wiederen, gebrauchen die Bezeichnung Schlund im Sinne von Pharynz (Schlundkud). Im jedem fritkeime vorzubengen ist in der folgenden Darstellung fast ausschliessisch der Ansdruck Speiserohre festgehalten worden.

förmigen Schaltstückes von nicht zu grosser Länge und nicht stark wechselnder Lichte erwarten könnte. Im Wesentlichen wird sieh die folgende Darstellung blos mit Behinderungen der freien Bahn für den geschluckten Bissen zu beschäftigen haben, wie solche bei Verengerungen des Lumens durch Geschwülste oder Narben verursacht werden. Naturgemäss besitzt auch das Symptomenbild der Speiseröhrenerkrankungen eine bemerkenswerthe Einförmigkeit. Gleichwohl spielen dieselben in der ärztlichen Praxis gewöhnlich eine verhängnissreiche Rolle, weil einerseits in ihrem Verlause die angedeutete mit der Fortdauer des Lebens der Kranken an sich schwer verträgliche Functionsstörung des Organs meist schnell und stark hervorzutreten pflegt, und andererseits die hier in Betracht kommenden pathologischen Processe an einer Stelle platzgreisen, welche ein Fortschreiten auf in unmittelbarer Nachbarschaft besindliche lebenswichtige Gebilde (Aorta, Herz, Lungen) gestattet.

. . .

Die Entstehung oder doch wenigstens das Längenwachsthum des menschlichen Oesophagus ist bedingt durch das an die Embryonalentwicklung der Lungen und des Zwerchtells, sowie an das Hernbsteigen des Herzens (Entfernung desselben vom Kopfe und Einlagerung in den Thorax) geknüpfte Herabrücken des Magens in die Bauchhöhle, also durch die Ausbildung der Brustorgane und durch den Ausschluss des Magens aus dem Cavum thoracis.

Eine erschöpfende Darstellung der Entwicklung der Speiserühre im ersten Monate des Embryonallebens vermochte ich nicht zu finden, flie folgenden Ausführungen sind grossenthoils den auf Beschreibungen von Kolliker. Conte, Ecker und His gestutzten Angaben H. Starck's entnommen

In einem fruhesten Stadium der menschlienen Embryonalanlage besitzt der Embryo eine birnförmige Gestalt und ist mit einer Rinne (Primitivrinne, versehen, um welche sich die Rückenwülste erheben. Am 12 (oder 13.) l'age schnurt sich zunachst vorn, nachher ruckwarts eine keunfalte von der Keunblase ab. Während die Darmanlage bis dahin in einer ventral gelegenen Halbrinne bestanden hat, wird durch diese Abschnurung vorne und hinten ein blind endigender Canal gebildet, der Vorder- und der Enddarm. Der zwischen beiden situitte Darmab schnitt (Mitteldarm) behalt seine Rinnenform bei. Die ganze Darmanlage war bis zu dieser Zeit ein entodermales tiebilde. Mit der vorderen Abschnurung ist jedoch die Anlage zum Vorderkopf entstanden, indem an dessen ventraler Seite sich bald eine ektodermale Einbriefitung (Mundbuent) bemerklich macht, so dass nunnicht ein ektedermaler Mund und ein entodermaler Mitteldarm unterschieden werden muss. Der entodermale Abschnitt wiederum zerfällt in den (blind endigenden) Hinterdarm, den aus einer Halbrinne bestehenden Mitteldarm im engeren Sinne, und den blind endigenden Vorderdarm, Aus diesem letzteren, welcher vom Munddarme durch die mesodermale Rache nhaut getrennt ist, geht der Phatynx und der Oesophag us hervor Mit dem (etwa am 20. Tage vollendeten) Schwunde der Rachenhaut (vgl. die erste Halfte dieser Abhandlung, S. 2) trut eine offene Communication zwischen Vorder- und Manddarm auf.

und mit der Zeit verschwindet die Grenze vollstandig. Mouton hat behauptet, dass an der Verlothungsstelle des ekto- und entodermalen Darmes eine enge Stelle zuruckbleibt, welche uns beim Erwachsenen als mittlere Speiserohrenenge entgegentritt. Er beruft sich dabei auf eine von ihm geschene Missbildung, bei welcher der Oesophugus in seinem mittleren Verlaufe unterbrochen war. Dies ist falsch, man kann beim erwachsenen Menschen die Stelle der Rachenhaut auch annäherungsweise nicht bestimmen. Noch vor dem Schwinden der Rachenhaut bezeichnet eine an der Seitenwand des untersten, dem Mitteldarme zugewendeten Abschnittes des Vorderdarmes etwa am 14. oder 15. Tagehervortretende nicdrige Langsleiste die erste Abschnurung des Respirationstractus vom Darmeanale und von da ab schreitet die Ausbildung von Schlundkopf und Speiserohre im Zusammenhange mit dem Respirationsapparate fort. Auch sind im obersten Abschnitte des Vorderdarmes bereits bedeutende Veranderungen vor sich gegangen, insbesondere die Bldung der vier Schlundfurchen. Unterhalb der dritten Schlundfurche, an welcher Stelle der spätere Kehlkopfeingang zu setzen kommt, endigt die Leiste welche die Scheidung von respiratorischem und digestivem Abschnitte bewirkt hat. Eine rennenformige Ausbuchtung des Schlunddarmes wird zu Lagynz und Luftrohre. Vom hinteren Ende dieser Rinne wachsen hierauf zwei Schläuche heraus, der linke und der rechte Bronchus mit den Anlagen der beiden Lungenflaget. Die bereits erwähnte seitlich wachsende Leiste in dieser rinnenformigen Ausbuchtung, welche die Trannung von Trachea und Oesophagus bewirkt, gestattet eine offene Verbindung des Respirationsweges mit dem Speiserohr bis wenigstens zum 23. Tage. Schon in der dritten und vierten Woche hat die ursprünglich sehr kurze Speiserohre um fast das Dreifache an Lange zugenommen, so dass der Magen in die Bauchhohle zu liegen kommt.

Nach der vierten Woche lässt bei menschlichen Embryonen das Eingeweiderohr bereits fünf hintereinander gelegene Abschnitte unterscheiden: Die Mundhöhle, den Schlundkopf mit den Kiemenspalten, welcher sich trichterformig in die Speiserobre verengt; auf diese folgt der Magen und das übrige (noch immer mit dem Dottersacke communicirende) Darmrohr. Der offene Spalt zwischen Oesophagus und Trachea schwindet nach den Einen von beiden Seiten, nach den Anderen (vgl. Kölliker, His, Hertwig) in caudocranieller Richtung, von hinten her, wo die Lungenblaschen hervorgesprosst sind, nach vorn zum Ostium pharyngeum laryngis. Die später zu beschreibenden Defectbildungen des Ossophagus mit abnormer Communication zwischen Luft- und Speiseröhre sprechen aber, wie wir sehen werden, eher dafur, dass die Scheidewand, welche die im Vorderdarme gegebene gemeinsame Anlage trennt, am spatesten in der Gegend der Bifurcatio tracheae vollendet wird. Der Uesophagus, am Ende der funften Woche ein cylindrisches Rohr von beträchtlicher Länge, und die Trachea laufen eine Strecke weit parallel, dann biegen die beiden Endzweige der letzteren nach rückwarts um und die Lungenanlagen selbst umgreifen als abgeflachte Blindsacke von beiden Seiten das Speiserohr,

Auch über die weitere Entwicklungsgeschichte des Oesophagus wissen wir nur wenig. Entsprechend der bei Embryonen des zweiten Monates ausgeprägten Nackenkrummung am Gebirne und der Chorda macht auch das Eingeweiderohr beim Uebergunge vom Kopfe zum Rumpfe eine Dorsalconvexkrummung. Damit ist, wie His glaubt, die Moglichkeit geboten, dass sich im ausgebogenen, zur Rückwand des Pharynx werdenden Theite die Musculatur stellenweise undicht anlegt, und eine entwicklungsgeschichtlich bedingte Pradisposition für die an der dorsalen Pharynxwand vorkommenden Divertikel gegeben Nach Kolliker und Sedgwick Minot zeigt die Speiseröhre vom vierten bis sechsten Monat in ihrem Innern vier längsverlaufende Schleimhautleisten, so dass der Hohlraum derselben auf dem Querschnitte die

Form eines griechischen Kreuzes besitzt. Im vierten Monate sind die beiden Muskelschichten, die innere Ringfaser- und die äussere Langsfaserschichte, bereits deutlich differenzirt. Noch beim neugeborenen Kinde finden sich die Papillen blos in Form kleiner Einbiegungen der Grenzlinie des Epithels angedeutet. Die Mucosa zeigt beim Neugeborenen an zahlreichen Stellen den Charakter des adenoiden Gewebas.

Neumann hat die in mehrfacher Beziehung sehr wichtige Thatsache entdeckt, dass der Oesophagus menschlicher Früchte im Alter von 18-32 Wochen ein geschichtetes Flimmerepithel besitzt. Die ausserste Zelilage besteht aus langlichen, radiär gestellten Zellen mit gleichfalls langlichem Kern; darauf folgen acht bis zehn Lagen grosserer polygonaler Zellen; endheh erscheinen sie entweder als unregelmässige Polygone oder als schmalere, nach unten kegelfermig zugespitzte Elemente und tragen Ciltarsaum. Dieser Saum ist kein continuirlicher, sondern wird von zahlreichen eilientosen Stellen unterbrochen Klein bestätigte diesen Fund Neumann's. Nach Klein fanden Anderson und Rickett noch beim neugeborenen Kinde Flimmerepithel unter dem geschichteten. Die Flimmerepathelien lagern hauptsächlich in den Gruben zwischen den Falten der Mucosa. Wettere Beobachtungen über Persistenz des ursprunglichen Flimmerepithels machten noch Ferré und Ernst. Im Werke Sedgwick Minot's (deutsche Ausgabe 1894, S. 780) findet sich eine das Speiserohrenepithel im vierten Monate darstellende lehrreiche Abbildung. Das Flimmerepithel wird zum späteren Plattenepithel, indem es allmilig durch platte Zellen ersetzt wird. Ueber die nabere Art und Weise, wie jener Ersatz erfolgt (ob mittelst Verdrängung des Flimmerepithels durch das Vorrücken des Plattenepithels der Mundhohle oder durch Metaplasie an der gegebenen Stelle), lasst sich nichts vollkommen Bestimmtes aussagen. Mit Rucksicht auf die bereits erwahnte Thatsnobe, dass sieh bei älteren Foten und bei Neugeborenen auf dem Querschnitte des Oesophagus zwischen den Plattenzellen in grosser Zahl kleinere Inseln aus mehrschichtigen Flimmerzellen mit noch wohl erhaltenen Cilien nachweisen lassen, halt es Eberth für wahrscheinlicher, dass der Ersatz des Flimmerepithels an vielen Punkten einsetzt. Es musste denn sein, dass das Plattenepithel von oben her in Zugen, die dorch seitliche Aeste sich zu einem Netze entwickeln, vordringt, so dass gleichfalls längere Zeit derartige Inseln stehen bleiben konnten. Das andrängende Plattenepithel erdrückt nach und nach die Flimmerepithelinseln theils durch seitliche Compression, theils indem es dieselben von der Schle,mbaut verdrangt. Ein Stadium einfachen Cylinderepithels durchläuft das Plattenejuthel nach Eberth nirgends. Die erwähnten Flimmerepithelinseln haben auch eine pathologische Bedeutung. Der Uebergang der beiden entodermalen Epithelformen durch Metaplasie enthalt nichts, was uber das auch anderwarts zu beobachtende physiologische Mass der Umwandlungsfähigkeit der Gewebe hinausginge. Bei gleichartiger Anlage handelt es sich um Anpassung an geanderte functionelle Anforderungen. In der Folge bleibt aber dann diese Specialisirung beibehalten. Treffen wir in der Speiserohre irgendwo, z. B. in einer Cyste, auf Flimmerepithel, so handelt es sich um einen abnormen Einschluss, welcher nicht auf bereits flimmerlos gewordene Zellen zuruckgeführt werden kann.

Balfour gibt an, dass bei Selachierembryonen der Hohlraum des Oesophagus zur Zeit, wo die vierte Kiemenspalte entsteht, vollständig verschwindet, um erst viel später wieder zu erscheinen; dieses Verschwinden des Hohlraumes sei auf Wachsthum des entodermalen Epithels zurückzuführen. Auch bei den Teleostiern stellt nach Mac Intosh und Prince) das Entodermrohr eine Zeit lang einen soliden Strang dar, während bestimmter Entwicklungsstadien ist bei dieser Classe gleichfalls der Oesophagus ohne Lumen. Nach De Meuron verschwindet ferner auch bei anuren Amphibien die Lichtung der Speiserohre unmittelbar nach dem Auskriechen der Larve,

ebenso bei Eidechsen und beim 5½ Tage alten Huhnerembryo; bei Eidechsen soll jedoch diese Obiiteration keine vollständige sein. Endlich behauptet noch W. Opitz, dass sich auch beim menschlichen Embryo ein Theil des Lumens schliesst, und folgert daraus, dass der Fotus keine Amnionflussigkeit verschlücken kann. Weiter unten ist zu ersehen, dass man dieser verineintlichen Obliteration, wie ich jedoch glaube mit Unrecht, eine atiologische Bedentung für eine wichtige Defectbildung des Gesophagus zugeschrieben hat.

Da gewisse Pharynxdirertikel, die pharyngealen Pulsionsdirertikel, deren (spätere) Symptomatologie demenigen der Zenker'sehen Divertikel gleicht, an denselben Stellen gefunden werden, an welchen (unvollständige, innere) Schlundspaltenfisteln munden, beziehungsweise His'sche Residuen von Schlundtaschen situirt sind, und schon Heusinger (1864) einen hiehergehorigen Fall als innere Kiementistel deutete, hat unch die Entwicklungsgeschichte der Kremenfurchen für die folgende Darstellung einiges Interesse. Unmittelbar hinter dem Kieferbogen bilden sich etwain der vierten Weche in der seitlichen Schlundwand vier Aussackungen des Epithels der Kopfdarmboble, die Schlundtaschen. Dieselben drangen das Mesoderm zur Seite und treten mit dem Ektoderm in Verbindung, welch letzteres sieh, der Berührungsstelle entsprechend, zu einer Furche einsenkt (Kiemenfurchen). Die innerhalb der einzelnen Schlundtaschen gelegenen, aus allen drei Keimblattern sich zusammensetzenden Gewebsstreisen sind die Schlundbogen. Die zwischen der ausseren Furche und der inneren Tasche bestehende, blos aus Ekto- und Entodeun gebildete Verschlussmembran reisst beim Menschen nach den Angaben von His und Kollieker nicht (hochstens ausnuhmsweise) ein. Die spätere Verschiebung der Kiemenbogen, die Bildung des Sinus cervicalia und dessen Verschluss kann Lier nicht besprochen werden, uns interessirt vorwiegend, was aus den Schlundtaschen wird. Von der ersten Kiementasche erhalten sich nach His als Reste die Tuba Eustachii und der hintere Antheil der Unterzungenfurche. Ueberbleibsel der zweiten Schlundtasche sind Rosenmullersche Grube und Tonsillarbucht; als Fortsetzung derselben führt ein auf dem Querschnitte kreisrunder, unter normalen Verhaltnissen obliterirender Gang gegen die zweite aussere Furche in der vorderen Wand des Sinus cervicutis (segenannter Kiemengang Rabla). Das Epithel der dritten Kiemenfasche liefert die Anlage der Thymus. Aus der vierten ist der Sinus pyritormes hervorgegangen. Heusinger hatte ein Schema autgestellt, nach weichem die Lage der ausseren Geffnung einer lateralen Halsfistel für die Eintherlung in Fisteln der ersten, zweiten, dritten und vierten Kiemenspalte massgebend war, v. Kostanecki (1889, 1890) aber hat endgiltig nachgewiesen, dass die Lage der äusseren Oeffnung für die Deutung irrelevant ist, und dass vielmehr blos die innere Mundung in Betracht kommt. Unter weit über 100 congenitalen Halsfisteln, welche er nach dieser Richtung gepruft hat, constatirte er, dass fast allein der zweiten Kiementasche ihren Ursprung finden. Als vollständige Fistel der ersten Schlundspalte ist nur ein einziger, ein von Virchow 1865 beobachteter Pall bekannt geworden sehr selten sind solche der dritten Schlundspalte, solche der vierten sind uberhaupt kaum nachgewiesen. Fast ausschliesslich munden also die seitlichen completen Halstisteln im Bereiche der Tonsille (Fossa supratmeillaris, Arcus pharyngopalatinus) aus. Die Erfahrung hat ferner wirklich gezeigt, dass an den His schen Residuen von Schlundtaschen in Felge der Erweiterung einer inneren Fistel durch Speisen oder Mundsecret Divertikel entstehen konnen. Es sind dies die welter unten als eigentliche Pharynadivertikel bezeichneten Falle welche eine laterale, nicht unterhalb des Sinus pyriformis gelegene Mundung besitzen. Das Zenker sehe Divertikel aber hat dannt nichts zu thun. Mit der irrigen Behauptung Schwarzenbach's, dass auch das letztere Divertikel vom Sinns pyriformis tunvollkommene innere Halstistel der vierten Kiemenfurche) herstammen und nachträglich eine Wanderung nach unten antreten soll, werden wir uns spater noch kurz zu beschäftigen haben.

Wenigstens Erwahnung finden muss hier endlich noch das bei verschiedenen Sängern (Schwein, Kameel, Elephant, Rind) normaler Weise in der Höhe des Aditus faryngis liegende retropharyngenis Invertikel (Rachentasche, Coscum oesophageum). Von dieser ausserhalb des Schlingganges, im Nasen-Rachentaume gelegenen Tasche hat namlich Albrecht fälschlich angenommen, dass sie Beziehungen habe zu dem Zenker'schen Divertikel, welch letzteres sonach die morphologische Bedeutung einer atavistischen Bildung besitzen sollte.

*

Deingemäss ist der menschliche Oesophagus ein nur wenig differenzirter Abschnitt des (Vorder-)Darmes. Während z. B. die verschiedenen anatomischen Schichten im Mitteldarm die Bedeutung von vielfach auch experimentell charakterisirbaren Bewegungs-, Secretions- und Resorptionsapparaten besitzen, muss sich die Betrachtung des Baues der Speiserohre als eines geschlossenen Schlauches mit der einfachen Bestimmung, Nahrungsstoffe wesentlich unverändert aus dem Schlundkopf in den Magen zu führen, fast ausschliesslich auf die gestaltliche Gliederung nach drei Hauten (Muscularis, Tunica mucosa, Epithel), beziehungsweise nach folgenden von innen her einander sich anschliessenden Lagen beschränken: das geschichtete Epithel, die Lamina propria der Mucosa, die Muscularis mucosae, die Submucosa, die Ringschichte und auswärts davon die Lüngsschichte der Muscularis und endlich die Adventitia. Functionelle Erörterungen lassen sich fast ausschliesslich blos an die Muscularis knöpfen.

Die Schleimhaut der (im Ganzen etwa 3.5-4 mm dicken) Speiseröhrenwand besutzt bei einer Gesammtmächtigkeit von 0.8 -1 mm ein mehrschichtiges, 0.2-0.25 mm messendes Pilasterepithel, welches glatt über die Papillen hinwegzicht, Sein Bati ist der gleiche wie in der Munaholde. Die tiefste Schichte greift nach Langerhans mit Zacken in die Oberflöche des Bindegowebes ein, die jedoch bedeutend mederer sind, als beim Rete Malpighi der Haut. Die Zellen der Keimschichte des Oesophagusepithels verbinden sich (Sclavnnos) durch Protoplasmabrucken (Stachel-, Riffzellen) wie die Zellen des Rete Malpighi. Nach Eberth ist das Epithel der Säugethierspeiserohre ein guter Fundort für Zellen mit Kerntheilungsfiguren. Specielles über den Ersatz (Mauserung des Oberflachenepithels scheint meht bekannt. Auch die Zellen der superficiellsten Schichten enthalten noch Kerne (Ranvier). Keratohyalinkörner finden sich aber auch im gesnuden menschlichen Gesophagus in den oberflächlichen abgeplatteten Zellen (Selavunos); eine Rolle beim Verhornnagsprocesse (Waldever) spelen Keratohyalin und das aus diesem entstehende Kerntoëleidin bächst wahrscheinlich nicht. Nuch den von L. Merk an der Haut gemachten Erfahrungen impragniren vielmehr beide fortwuhrend und nach Bedarf copiéser die Horn eschiente, um letztere gegen das Emdringen von schädlichen, fremden Substanzen zu schutzen, haben also eine ähnliche Bedentung, wie ein anderes epitheliales Product, von welchem diese Eigenschaft längst bekannt ist, mindich das Mucin. Der grosse Schutz, welchen

das mächtige Pflasterepithel auch sonst überhaupt gegen mechanische, chemische und andere Reize gewährt, ist wohl der Erklarungsgrund für die relative Seltenheit superficieller Erkrankungen in der Speiseröhre.

Die bindegewebige Grundlage der Schleimhaut der Speiseröhre ist im Wesentlichen aus longitudinalen Bündeln leungebender Fibriflen mit zarten, elastischen Fasern zusammengesetzt, enthält viele Lymphocyten und ist durch eine Lage longitudinal verlaufender, glatter Muskelfasern (Muscularis mucosae) in zwei Strata getheilt. Die innere oder oberflächliche Schichte (eigenthche Schleimhaut im engsten Wortsian, Lamina propria mucosae) bildet den Papillarkörper. Die Papillen sind zahlreich, kegelförmig, von 0.3-0.5 mm Länge und entbehren gänzlich der elastischen Fasern. Sie enthalten Blutcapillaren und finden sich schon beim Kinde; mit hoherem Alter nimmt ihre Ausbildung zu. Im oberen Theil des Oesophagus kommen die Papillen reichlicher als im unteren vor; dabei sind sie zahlreicher auf der vorderen als auf der hinteren Wand. Weiters sind dieselben (nach Dobrowolski) regelmässig in gleicher Entfernung von einander gruppirt, jedoch ohne bestimmte Anordnung. Hie und da erscheinen sie in parallel laufenden, von oben nach unten ziehenden Reihen gestellt. Ausserdem findet sich noch eine Anordnung in Linien, ähnlich wie auf dem Handteller. Beide diese letzteren Gruppirungen trifft man besonders auf der vorderen Wand in der oberen Halfte der Speiseröhre, Ausser den Pafillen finden sich übrigens nach Strabl auch Längsleisten der Lamma propria, welche nicht überall regelmässig angeordnet sind, und denen am oberen Rande noch kegelförmige Papillen aufsitzen.

Die Museularis mucosae besteht aus Bündeln glatter Muskelfasern, welche eine der Längsachse des Speiserohres purallele Richtung besutzen. Obwohl vorerst vereinzelt und klein, treten diese Bündel glatter Muskelfasern ganz plötzlich in der Höhe des Ringknorpels auf, so dass man auf Uebergangssehnitten aus diesem Verhalten den Beginn des Oesophagus zu erkennen vermag. An der oberen Grenze des Rohres sind nach E. Klein die Bündel durch grössere Zwischenraume geschieden, allmahg nähern sie sich einander, erst im untersten Theil des Oesophagus jedoch bilden sie eigentlich eine zusammenhängende Schichte. Die von der Muskelmasse gebildete kreisförmige Zone hat eine Breite von etwa 0·18 -0·25 mm, Nicht alle Bündel nehmen einen gestreckten Verlauf; von einzelnen zweigen kleine Bündelchen ab, die weiter binein in die Schleimhaut abbiegen, um dann erst nach abwärts zu verlaufen. Zwischen diesen Zweigbündelchen und den Stammbündeln ziehen grössere Gefässe. Die Septa der einzelnen Muskelbundel hängen mit der Mucosa und dem submukösen Gewebe innig zusammen.

Das submuköse Gewebe, welches die Lamina propria um etwa das Vierfache an Mächtigkeit übertrifft, ist zusammengesetzt aus longitudinal und parallel neben einander laufenden Bündeln von Bindegewebsfasern und wechselnden Mengen von feineren und groben elastischen Fasern. Ausser spartichen Gruppen von Fettzellen und Anhäufungen von adenoidem Gewebe (in der Umgebung der Schleimdrüsengänge) finden sich in diesem sehr weichen und verschiebbaren Bindegewebe die aus der Museularis externa eindringenden Getass- und Nervenstämme. Die Bündel des äusseren Theiles des anbmukösen Gewebes hängen mit der äusseren Faserbaut zusammen und bilden auf diese Weise die Septa der Bündel der Museularis externa. Die lockere Beschaffenheit des submukösen Bindegewebes begünstigt eine weitere

Verbreitung vorhandener Phlegmonen zwischen Proprin und Muscularis. Phlegmonen brechen öfter an vielen Stellen zugleich durch die Schleimhaut. Performende Fremdkörper, auch die Sonde gelangen unter Umständen in diesen Raum.

Eine gesonderte Besprechung dürfen die Drüsen, die Lymphnoduli und die Gefässe und Nerven der Schleimhaut beauspruchen.

Ueber das Vorkommen und Verhalten der Oesophagusdrüsen des Menschen (Soemmering, Valentin, Schmidt, Bischoff, Kölliker u. v. A.) hegen bei den Autoren vielfach abweichente Angaben vor. Ich folge J. Schaffer, der auf Grund seiner ausgezeichneten Untersuchungen neben den typischen tubulo-acinosen Schleimdrüsen noch eine zweite Art von Drüsen unterscheidet die er als obere und untere cardiale Oesophagusdrüsen bezeichnet. Der (dem freien Auge als weissliches Korn erscheinende) abgeflachte, mit seiner Längsachse derjenigen des Oesophagus parallel gestellte Körper der typischen Schleimdrüsen liegt in der Submucosa und besteht aus dicht anginander gelagerten kürzeren und längeren Schläuchen, die häufig mit Endsackehen besetzt sind und von einem hellen Schleimepithel ausgekleidet werden, welches sich im geladenen Zustande intensiv mit allen Schleimfärbemitteln fürbt. Halbmonde fehlen den Schleimdrüsen. Der Ausführungsgang durchbohrt die Muscularis mucosae und zeigt noch unter derselben oder vor seiner engen Mündung häufig eine eysternenförmige Erweiterung (Sappey, Rubeli). Die gewundenen, weiten Ausführungsgänge verlaufen schräg zur Schleimhautoberfläche, wodurch einer Bedingung für den Abfluss des Secretes Genüge geleistet wird. Die Mündung des Ausführungsganges findet stets zwischen den Papillen der Lamina propria statt. Das geschichtete Pflusterepithel reicht mehr oder minder weit in den Ausführungsgang hinein, oft bis in die Submucosa. In manchen Fallen sind die Hauptausführungsgänge von einem geschiehteten Cylinderepithel ausgekleidet, indem sich das cylindrische Epithel der kleineren Gange auf die Oberflache des von der Mündung her hingingeichenden Pflasterepithels fortsetzt. Die Zahl der Brüsen unterliegt ausserordentlichen individuellen Schwankungen; nach Dobrowolski übersteigt dieselbe insgesammt nicht 200-300. Ich muss Toldt, Stöhr, Flesch, Coesfeld und Dobrowolski volkkommen beipflichten, wenn sie gegenüber der gegentheiligen Behauptung von Luschka. Klein, Sappey, Kossowski die Zahl der Drüsen in der oberen Hälfte der Speiserohre als bedeutend grosser annehmen, denn in der unteren. Doch finden sich echte Schleumdrüsen bis nahe an die Cardia heran. Dobrowolski konnte auch eine Anordnung der Drüsen in drei bis fünf Langsreihen an der vorderen und seitlichen Wand beobachten. Als obere (cardiale) Oesophagusdrüsen beschreibt Schaffer genauer die von Rüdinger (1879) entdeckten, von Krause tubulöse Oesophagusdrüse genannten Drüsen der Speiseröhre. Sohaffer hat sie im Alter von sechs Monaten bis 67 Jahren angetroffen. Es handelt sich meht um ein einzelnes Gebilde. sondern um mehrere bis 4 mm in senkrechter Richtung lange Drüsenpakete. die zwischen der Höhe der hinteren Fläche des Ringknorpels und der des vierten und fünsten Trachealringes an den lateralen Seitenbachten der Speiseröhre von der Höhe der Cartilago ericoidea bis zum vierten und fünften Trachealknorpel hinabreichen. Sie liegen auf der Muscularis mucosae im Bindegewebe der Lamina propria und bestehen aus einer Anzahi engerer oder weiterer, gewundener und verästelter kurzer Schläuche, die von einem einfachen,

schleimfreien cubischen oder cylindrischen Epithel ausgekleidet werden. Einzelne Schläuche der oberen Oesophagusdrüsen haben typische Belegzellen. Zu diesen Rüdingerischen Drüsen am oberen Ende des Oesophagus setzt Schaffer als untere cardiale Drüsen die schlauchförmigen zusammengesetzten Drusen der Cardiaregion des Magens, welche am unteren Ende des Oesophagus innerhalb einer 2-4 mm breiten Zone noch im Bereiche des geschichteten Epithels münden. Früher hatte eine Anzahl von Autoren dieselben hauptsächlich oder ausschliesslich im distalen Ende der Speiseröhre gelegen sem lassen (Kölliker, Cobelli, Krause), während Toldt sie ganz ins Bereich des Magens verwies. Während sie Kölliker als zusammengesetzte, schlauchförmige Magensaftdrüsen mit Vorraum und mit Belegzellen besetzten Schläuchen schilderte, beschrieben sie Andere als acinase (Cobelli, Krause, Hoffmann) oder tubulöse (Toldt, Renaut) Schleimdrusen. Nach Ellenberger und Edelmann sollten sie Drüsen eigener Art, mehr den Eiweissdrüsen gleichend, darstellen. Eine genauere Beschreibung der menschlichen Cardiadrüsen gab Kupffer, nach welcher Belegzellen in ihrer Region vollständig fehlen sollten. Schaffer konnte viele dieser Differenzen aus individuellen Verschiedenheiten und aus dem Umstande erklären, dass das Verhalten der Cardiadrüsen nicht in der ganzen Peripherie der Speiseröhren-Magengrenze ein gleiches ist. Nach Schaffer handelt es sich bei diesen unteren cardialen Drüsen um Drüsenkörper, die aus einer wechselnden Anzahl stark gewundener und verästelter Schläuche bestehen, welche häufig zu weiten, buchtigen, unregelmässig gestalteten Räumen erweitert erscheinen oder in einen sotchen weiten blasenformigen Raum einmunden. Der Ausfuhrungsgang ist stets von hohem Cylinderepithel ausgekleidet und mündet (im Oesophagus) stets auf der Spitze der Papillen des engen Schlauches oder unter vorheriger ampullenformiger Erweiterung. Die Drüsenzellen der Endschläuche sind eubische oder niedrig eylindrische Zellen mit basalständigem. haufig platt gedrücktem Kern und dichtkörnigem Protoplasma. Einzelne Schläuche sind stets durch das Vorhandensein von Belegzellen ausgezeichnet, und zwar kommen solche Schlauche auch nach unter dem Pflasterepithel vor. Das hohe Cylinderepithel der blasentoring erweiterten Drüsenraume der Ausführungsgänge entspricht dem Schleimspithel der Magenobertliche. Auch diese Drusen sind stets auf die Lamma propria beschrankt. Aus einer Mittheilung von Eberth süber verirrtes Magenepithel in der Speiseröhres geht mit grosser Wahrscheinlichkeit hervor, dass gelegentlich auch mitten im Oesophagus solche schlauchförmige Schleundrüsen, analog jenen des Magens. vorkommen können. Eberth glaubt, dass derartige Mischungen zweier Epithelsorten durch eine mangelhafte Metaplasie oder Ersatz embryonalen Epithels, durch ein Stehenbleiten auf fotaler Stife über die typische Zeit binaus, kurz durch Unregelneissigkeiten in der Umwandlung des Epithels verunlasst seien. Schaffer aussert eine abnliehe Ansicht, da ja die Entwicklung des Pflesterepithels im Oesophagus etwas Secundares sei, und man bei mederen Thieren die ganze Speiserühre von einer Schleimhant bedeckt finde. welche die mannigtachsten Drusenbildungen enthalten kann. Ob die unteren cardialen Gesophagusdrüsen, die oft mehrere Millimeter in die Speiseröhre binaufreichen, zur Erklärung des sogenannten peptischen Geschwürs im Oesophagus hervorgezogen werden dürfen, soll weiter unten discutirt werden

Die Lymphnoduli der Speiseröhrenschleimhaut stehen so dass häufig der Ausführungsgang einer Drüse entweder den Nodulus durchbohrt, oder

dass er in eine Rinne desselben seitlich eingedrückt ist. Ferner finden sieh noduliähnliche Zellanhäufungen in der Submucosa, entsprechend jenem Theil der Drüse eingelagert, welche sich in den Ausführungsgang fortsetzt (Flesch). Die Noduli haben Durchmesser von 03-1 mm. Keimcentren finden sich in den Noduli blos in einzelnen Fällen. Um die Noduli findet sich gewöhnlich diffuse zellige Infiltration; die Lymphknötehen können auch fehlen. Was das Verhalten der Leukocyten zum Epithel anlangt, so ist eine besonders reichliche Imrchwanderung in der Regel (nach Schaffer) nicht zu constatiren. Do browolski dagegen beschreibt Follikel, über denen die Epitheldecke fehlt, und findet westers das Lumen mancher Ausführungsgänge ganz verschlossen leh möchte nach Beobachtungen an den Tonsillen Schaffer nicht zustummen, wenn er die letzten Befunde als pathologische erklärt. Besonders reichhehe Anhäufungen von adenojdem Gewebe finden sich nicht selten im unteren Ende der Speiseröhre im Bereiche der cardialen Ossophagusdrüsen. Aehnliches gilt bekanntlich auch von der cardialen Magenschleimhaut. Genz gesunde Speiseröhren enthalten wenig Follikel. Besonders häufig werden sie bei chronischem Katarrh des Oesophagus neben Cystehen der Schleimdrüsen, Verdickungen des Epithels etc. Einschlagige Befunde bei verselaedenen Thieren können tretz ihres allgemeinen luteresses hier nicht nüher beschrieben werden (Tonsilla desophagea der trans etc.).

An Blut- und Lymphgefässen ist die Schleinhaut des Oesophagus mässig reich. Ein oberfächliches Capillarnetz versorgt die Papillen und emfachen Schlingen (ähulich wie im Pharynx). Die Nerven bilden im Unterschleinhautgewebe feinere Geffechte mit eingesprengten (ähughen (Remak), welche dem Plexas submucosus des Darmes entsprechen (Klein). Die Nervenendigung im geschichteten Pflasterepithel erfolgt in Gestalt feinster Fäden, welche zwischen den Zellen manchmal rückläufig in leichten Anschwellungen sich verheren: ein anderer Theil feinster nerveser Faserehen versorgt die Mucosa selbst, sowie Drüsen und Gefässe (v. Ebner).

Der Uebergang der Schleimhaut des Pharvny in diejenige des Oesophagus erfolgt beim Menschen im Allgemeinen ohne sehr scharfe Greuze (Zander). Ber vielen Theren findet sieb hier ein vorspringender ringforniger Schleimhautwulst (Pharynywulst), weicher (wenigstens am Wiederkäuerschlundkopf) durch den verspringenden Rand des M. pharyngopalutinus hervorgebracht Auch histologisch ist diese Stelle nach den Beobachtungen Strant's interessant, indem sich hier die Form der Sebleimdrusen plotzlich andert, Die nach der Speiserohre zu gelegenen sind nicht rein acmös, sondern zeigen lang gostrockte Formen und ferben sich intensiv mit Hamatoxylm 1 ud beim Menschen zeigen wenigstens gehärtete Objecte eine eigenthümliche Zerchnung, welche nach Schafter hauptsächlich durch die Umlagerung der unrege, massigen, zum Theile quer verlautenden Faltung der Pharynxmucosa in die Läugsfaltung der Speiseröhrenschleimhaut zu Stande kommt. Mindestens in dem dorsalen und seitlichen Abschnitte ist an dieser Stelle meist noch eine taltenfreie Zone eingeschoben. An der ventralen, die hintere Kehlkoptflache überziehenden Wand des Schlundkopfes stossen die Langsfalten des Oesophagus oft senkrecht auf die Querfalten des Pharvnx, und zwar geschieht dies noch im Bereich der Ringknorpelplatte, so dass wir mit Lauteschlager den Anfang der Speiserohre hieher und nicht an den unteren Rand derselben zu verlegen haben. Auch die Muskelschichte der Gesophagusschleimhaut beginnt an der faltenlosen Uebergangsstelle des Pharvnx in die

Speiserohre (welche Stelle sich makroskopisch durch eine schon etwas höher beginnende, plötzliche Abnahme in der Dicke der Muskelwand wahrnehmbar macht), indem an der Innenseite der elastischen Grenzschichte des Pharynx (J. Schaffer) erst einzelne Bündel glatter Muskelzellen sich einschieben, die, während zugleich die elastische Grenzschichte selbst verschwindet, rasch an Zahl zunehmen. Ganz in derselben Hohe wie die Muscularis mucosatritt aussen von der Ringsfaserschichte ein zunächst blos aus einzelnen längsverlaufenden Muskelfasern bestehendes Stratum auf, der Beginn der später rasch an Michtigkeit zunehmenden äusseren Längsfaserschichte der Speiserohrenmusculatur. Endlich sind auch beim Menschen die Drüsen im letzten Pharynxabschnitt und die im Anfangstheile des Oesophagus völfig verschieden, allerdings in anderer Weise, als es Strahl beim Hunde schildert. Im Beginn des menschlichen Oesophagus fand nämlich Schaffer, da wo die ersten Bündel der glatten Muscularis mucosae aufgetreten sind, das Lager der bereits erwähnten oberen cardialen Drusen.

Am Uebergange des Oesophagus in den Magen scheiden sich die beiden Epithelbezirke durch einen sehr scharfen grobzackigen Rand. Die groben Zacken scheinen je einer Schleimhautfalte des Oesophagus zu entsprechen (Klaus). Am mikroskopischen Durchschnitte sieht man, wie das dicke, geschichtete Epithel der Speiseröhre sehr rasch abfällt und unvermittelt übergeht in das einfache Cylinderepithel der Magenoberläche. Streifenförmige Inselchen von Oesophagusepithel, vorgeschoben zwischen die Mundangen der Magengruben, kommen vielfach vor. Schaffer sah auch, dass das Pflasterepithel an der Grenze gegen den Magen grössere rundliche oder unregelmässige Bezirke von Magenepithel ganz umschliesst, so dass es durch diese Inselchen von Magenschleimhaut gitterartig durchbrochen erscheint. Nach Schaffer fällt jedoch diese Grenze beim Menschen nicht zusammen mit derjenigen zwischen den typischen Schleimdrüsen der Speiseröhre und der Curdiadrüsen. Letztere sind stets mehr oder weniger weit unter das Pflasterepithel des Oesophagus emporgeschoben

Die histologisch so scharf ausgeprägte Abgrenzung der beiderseitigen Schleimhäute erklärt die in der Regel nicht minder scharf ausgesprochene Begrenzung pathologischer, besonders entzündlicher Processe des Magens und der Speiserohre. Schwieriger ist bei dem Mangel einer derartig scharfen Grenze zu erklären, dass auch gegenüber dem Pharynx ein erheblicher Grad von Selbstständigkeit der Oesophaguserkrankungen existiit. Viele Erkrankungen des unteren Theiles des Schlundkopfes sind allerdings kaum abzutrennen.

Die 0.5-2.2 mm dieke, ungemein kräftige Muskelhaut der Speiseröhre, mit welcher die Schleimhaut locker und verschiebbar verbunden ist, besteht aus Fibrae propriae und aus accessorischen oder Verstärkungsbundeln. Die Fibrae propriae werden gewohnlich als eine äussere Längs- und eine innere Kreis- oder »Ring«faserschiehte beschrieben.

Die Bündel der Längsfaserschichte haben zum weitaus überwiegenden Theile eine obere fixe Insertion am Larynx, an der medialen Leiste der hinteren Fläche der Ringknorpelplatte. Zwischen den beiden Musculi cricoarytaenoidel postici sieht man erstlich ein mittleres Bündel des Musculus cricooesophageus anterior s. medius s. levator oesophagi nus einer fibrös-elastischen Lamelle entstehen, welche die Form eines gleichschenkeligen Dreieckes mit oben abgestutzter Spitze besitzt (Tendo

cricooesophageus. Ligamentum anterius s. suspensorium oesophagi) Die von den Seiten dieses aponeurotischen Streifens abgehenden Fasern häufen sich hauptsächlich an den Seitenperipherien der Speiseröhre an und bilden zwei die Seitenwände des oberen Gesophagusabschuttes einnehmende Längswülste, von welchen, wenigstens in grösserer Zahl, blos nach rückwarts Fasern abgehen, während an der Vorderwand ein Längsstreifen beinahe unbetheilt bleibt. Die von diesen seitlichen Muskelsträngen nach rückwärts abzweigenden Bundel übergehen zunachst bogenförmig in solche der anderen Seite folgen oben Faserzüge, welche sich mit eben soichen der anderen Seite hinten in der Mitte spitzwinkelig begegnen und ohne eigentliche Kreuzung die longitudinale Richtung nach abwärts einschlagen, welcher Richtung noch weiter unten sammtliche Fasern folgen. Das im Anfangstheile der hinteren Speiseröhrenwand in der Ausdehnung von 2-3 em mit der Spitze noch abwürts gerichtete direieckige Feld besitzt also zwar nur quer gerichtete Faserbögen. es hogt aber hier nicht, wie Luschka und Schmauser angenommen haben. etwa die innere Muskelschichte des Oesophagus wirklich völlig zu Tage. Es wird vielmehr auch der Anfangstheil der hinteren Oesophaguswand von einer das innere Stratum zudeckenden Muskellage betheilt, deren Fasern sich mit denjenigen der anderen Seite bald im Bogen vereinen, bald damit kreuzen. Aber diese Faserzüge sind allerdings meist so zart, dass die darunter fiegende innere Muskelschichte durchscheint. Die sehwache Stelles kann manchmal vom Musculus cricopharyngeus etwas verstärkt werden (der Musculus cricopharyngeus kann überhaupt als eine Bezugsquelle der Langsfascrlage des Oesophagus bezeichnet werden), zeigt aber doch immer ein Verhalten der Musculatur, welches an keiner einzigen Stelle des Schlundrohres mehr anzutreffen ist. Der Längsfasern, dieses wesentlichsten Stutzapparates der Speiserohre entbehrend. liegt hier ein Locus minoris resistentiae vor, der für die Pathologie des Zenker'schen Divertikels sehr bedeutungsvoll ist. Seine ontogenetische Erklarung findet derselbe vielleicht in der Nackenkrümmung des Embryo im zweiten Monate (His). In seinen beiden seitlich situirten Längswulsten erhält der Musculus cricooesophageus auch noch laterale Bundel. Das eine dieser letzteren (das etwas stärkere) entspringt am seitlichen Theile des Ring-Westers seitliche Muskelbundelchen, welche in einem nach Wegnahme der Mucosa an beiden Seitenperipherien der inneren Rachenwand bemerkbaren elastischen Streiten ihren Ursprung nehmen, der auch den Palatopharyngeusbündeln zur Insertion dient, sind meonstant und haben geringe Bedeutung. Andere und wichtigere solche Fibrae laterales entstammen dem Musculus constrictor pharyngis inferior (Musculus crico-pharyngo-ocsophageus, Laimer). Der untere Rand des Musculus cricopharyngeus läuft nicht, wie noch Sappey behauptet hat, horizontal und markirt eine scharfe Grenze zwischen Pharynx und Oesophagus. Schon Henle gibt an, dass die untersten Cricopharyngeusfasern einen schief nach unten und räckwarts gerichteten Verlauf besitzen und vereinzelt in die Längsfaserschichte des Oesophagus übergehen. Nach Beaunis-Bouchard, Laimer erstreckt sich in der Regel der untere Rachenschnürer mit schräg nach rück- und abwarts gerichteten Faserzügen auch noch auf den Anfangstheil der Speiserohre hinab, so dass also ein Oesophagustheil des Musculus cricophaguageus existirt. Ein (kleiner) Theil dieser Fasern setzt sich nun entweder in der Weise in die Längsmuskelschichte der Speiserohre fort, dass sie, die seitlichen Stränge des Musculus ericooesophageus kreuzena, sich von den übrigen Fasergruppen ablösen und

sich den longitudmalen Bündeln des Oesophagus hinzugesellen, oder dass siemit entsprechenden der anderen Seite sich kreuzen und nachher zum lateralen Muskelwulst der entgegengesetzten Seite hinzutreten. Nicht ohne Grund glaubt Laimer, dass auch die früher erwähnten, von den seitlichen Theilen des Cricoidknorpels kommenden Fibrae laterales nur eine vom unteren Schlundschnürer abgespaltete Fasergruppe darstellen. Die obere Partie der vorderen Oesophaguswand wird, wie schon angedeutet, nur in der Minderzahl des Fälle von einer halbwegs stärkeren und gleichmassig deckenden Längsmuskellage eingenommen Stellenweise liegt hier selbst das innere Muskelstratum der Speiseröhre bloss. So weit solche vorhanden, bezieht die vordere Oesophaguswand ihre längsverlaufenden Fasern zum Theil von solchen Faserzügen des Musculus cricopharyngeus, welche nach erfolgter Kreuzung in der Medianlinie der hinteren Speiseröhrenwand nach vorne treten, hier in der Mittellinte eine zweite Kreuzung eingehen und sieh erst dann in die Langsfaserschichte des Oesophagus fortsetzen. Weitere Zuzüge erhält die longitudinale Faserlage der vorderen Speiseröhrenwand in verschiedenen Fibrae accessoriae, besonderin den Tracheooesophagene.

Da die Fibrae accessoriae hauptsächlich als Verstärkungsbündel der Langsfaserschiehte des Oesophagus in Betracht kommen, seien sie gleich hier kurz aufgezählt. Sie sind durchaus in der Masse weit schwächer entwickelt und viel weniger rejchlich als die Fibrae propriae der ausseren und der inneren Muskelschichte. Man kennt Fibrae accessoriae tracheobroncho-, pleuro- (mediastino-), aortico-, phreno-oesophageae. Eine besonders gute Vorstellung von den Muskelbundelchen, die von der Trachea zur Speiseröhre hinübertreten (Luschka), gibt eine Abbildung Laimer's. Der Museulus bronchoossophageus Hyrtl's kommt vermuthlich, analog den Fibrae accessoriae trachenies dadurch zu Stande, dass mehrere Langsmuskelfasern der hinteren Bronchuswand zu einem sehmalen Muskelbündelchen verschmelzen und sich dem longitudinalen Stratum des Oesophagus hinzugesellen. Den Musculus pleuro-oesophagens bilden wirre (unbeständige) dunne Bündel, welche von der (medialen) Flache der (linken) Lamelle des hinteren Mediastinums ausgehen und sieh (über die Aorta hinweg) zum (linken) Rand des Oesophagus begeben. Die von Treitz entdeckten und als Insertionen longitudinaler Oesophagusfasem aufgefassten musculösen Verbindungen des Cesophagus mit dem Arcus aortae, mit der Aorta descendens, der Arteria subclavia smistra, mit dem Pericard sind immer blos husserst seliwach ausgebildet. Laimer sah eine derartige Verbindung auch mit einer Arteria subclavia dextra, weiche, als letzter Ast vom Aortenbogen entspringend, hinter der Speiseröhre nach rechts zog.

Wie Laimer gezeigt hat, dürfen die wenigsten Fasern der «Kreisoder Ringfaserschichte» der Desophagnsmusculatur als wirklich eineular oder ringformig bezeichnet werden. Die Faserzuge der inneren Muskelsebiehte gehen hier keineswegs in auf die Längsachse der Speiseröhre senkrecht stehenden Ebenen, sie umgeben die Lichtung des Desophagus nicht kreislimenformig, sondern nehmen einen zu dieser Achse schiefen Verlauf. Die Fasern umgreifen auch die Speiseröhre nicht in vom Aufang bis zu Endennahezut unter einander parallelen Zugen sondern es findet in verschiedenen Absehnitten eine verschiedene Verlaufsweise der Fasern statt. Die meisten Faserzüge des inneren Muskelstratums umschlungen das von der Mucosa gebildete Rohr in Form von Ellipsen, und ein nicht geringer Theil besitzt einen

schraubenartigen Verlauf. Der Verlauf muss dabei nicht immer ein geradliniger, er kann (an gewissen Stellen) ein wellig geschwungener sein. Das Anfangsstück des Oesophagus wird von Fasern eingenommen, welche die Schleimhaut in Form von Ellipsen umschlingen, in der Richtung von rückwarts nach vorn und unten. Der Unterschied des Höhenstandes an der vorderen und hinteren Speiseröhrenwand betragt bis 1 cm. Diese ellipsenformigen Muskelfasern nehmen in manchen Fällen blos ein wenige Centimeter langes Stück des Desophagus ein, in anderen lassen sie sich aber auch zur Grenze des oberen und mittleren Speiseröhrendrittels verfolgen. Weiter finden sich, beschränkt auf ein sehr schmales, etwa blos 1 cm breites Gebiet, ringformig angeordnete, oft wellig gewundene, Fasern. Letztere machen dann abermals einer (der zweiten, unteren) elliptischen Faserlage Platz, welche jedoch den Oesophagus von vorne nach rückwärts und unten umsehlingt. Dieselbe kann bis nahe zur Carda binabreichen, oder sie hat nur einen kurzen Bestand. gewöhnlich nimmt sie das mittlere Oesophagusdrittel ein. Im Endabschmtt der Speiseröhre endlich finden sich schraubentourförmige Faserzüge Bei einmaligem Verlaufe um das Speiserohr schreiten diese Schraubenfasern meist nur sehr wenng nach abwärts, in manchen Fällen aber ist alierdings der Hohenabstand der Endpunkte einer solchen Faser 1/2-1 em gross. An der Cardia setzen sich dann die Fasern zum Theil in die innerste schräg verlaufende, zum Theil in die ringförmige Muskellage des Magens fort. Doch kwin die schraubenförmige Anordnung auch schon oberhalb der Magengrenze enden, und es wird in diesem Falle ein kurzes Schlussstück der inneren Muskelschichte von ringförmigen (elliptischen) Faserzügen gebildet. Einzelne Fasern oder ganze Gruppen von solchen konnen (an gewissen Stellen der Seitenperipherien) die bisher eingehaltene Richtung verlassen und, eine Streeke wert, das Speiseropr in viel schragerem Verlaufe (schraubenförung) umziehen. Bei Loszerrung der äusseren Faseriage vom inneren Muskelstratum konnte sich Laimer auch überzeugen, dass sich im Bereiche der seitlichen Längsmuskelstränge einzelne Bündelchen der äusseren Muskelschichte in die Faserzüge des inneren Stratums fortsetzen, und dass sich, in nachster Nahe der Cardia, Fasern der inneren Schichte den ausseren Längsbündeln anschliessen. In dieser Weise stellt sich das innere Musketfaserstratum nach Wegnahme der ausseren longitudinalen Muskelschichte dar. Von der Innenfläche der «Kreis- oder Ringfaserschichte« aus betrachtet, ergibt sieh für die obere Oesophagushälfte kein auffälliger Unterschied in der Anordnung der Faserzüge gegenüber dem Verlaufe an der Aussenseite, in den unteren Bezirken der inneren Faserlage aber ist die Gruppirung der Muskelfasern oft eine andere, als aussen. In Folge eines verschieden schrägen Verlaufes der Schraubenfasern kommt es hier nicht selten zu Veherkreuzungen, treiegentlich findet man daselbst auch schraubenformige und elliptische (ringformige) Fasern neben- und übereinandergelagert. Von aussen gesehen, besteht das innere Faserstratum aus feinen isolirten Muskelfäden oder aus undeutlich abgegrenzten, ganz locker verbundenen Fascrzügen, im unteren Gesophagusabschnitt sieht dasselbe wie eine gestreifte, durch bald kurzere, bald längere mehr weniger horizontal verlaufende schmale Spaltraume unterbrochene Muskelplatte aus. Die Innentläche der Ringfaserschichte erscheint dagegen oft im Ganzen als zu einer gestreift aussehenden, glatten Muskelfaserplatte zusammengefügt. Die Betrachtung der Muskellage von ihrer der Schleimhaut zugekehrten Flache belehrt auch, besser als die Untersuchung von aussen,

über die allerersten Faserzüge, mit welchen das innere Muskelrohr überhaupt ganz oben seinen Anfang nimmt. Die innere Muskelfaserlage reicht nicht mit ihrer hinteren Wand am höchsten hinauf, sondern mit den Seitenperipherien. Dies kommt daher, dass diese ersten oberen Faserzüge nicht in directer Richtung von ruckwärts nuch vorne unten verlaufen, sondern sich zu beiden Seiten der hinteren Medianlinie zuerst nach aufwärts wenden und dann erst in nach aufwärts convexem Bogen nach vorne und unten treten, und zwar so weit abwärts, dass ihre bogenförmige Vereinigung an der vorderen Wand tiefer steht, als um Ausgang an der Hinterwand. Der Peristaltik des Oesophagus kommt jedenfalls eine elliptische Faserschlinge viel besser zu statten, als eine kreisförmige

Man sieht, dass, während die Muskeln des Pharynx durchaus von Skelettheilen des Schüdels ihren Ursprung nehmen, an der Speiseröhre nur der aus quergestreiften Fasern bestehende Anfangstheil der Längsmusculatur von Ursprüngen am Ringknorpel hervorgeht. Weiter hinab finden sich einzelne Bündel aus glatten Muskelzellen, welche au der Hinterwand der Trachea, vom linken Mediastinum, an der Aorta und dem linken Bronchus an die Längsmuseulatur herantreten. Im oberen Theile der Speiseröhre sind auch die Ringsfasern quergestreift. Im ersten Viertel des Oesophagus überwiegt die Längsfaserschichte, weiter hinab jedoch die Ringfaserschichte an Dicke, im unteren Viertel ist die letztere um mehr als das Prejfache machtiger Gegen die Cardia zu erführt die Musculatur überhaupt eine besondere Verdickung, welche vielleicht functionelle Bedeutung besitzt. Im oberen Viertel der Speiseröhre sind die Muskeln fast ausschliesslich quergestreift. Einzelne glatte Muskelbündel treten aber zwischen den quergestreiften schon im Anfangstheile des Oesophagus auf (Klein), ja sogar bereits im Bereiche des Pharynxüberganges (Schaffer), und zwar zuerst in der inneren Schichte. Die quergestreifte Faserung kommt vielleicht hier der mit Rücksicht auf die Nachbarschaft des Luftweges nothwendigen raschen Weiterbeförderung des Bissens besonders zu Gute. Weiter unten nehmen die glatten Fasern an Zahl immer mehr zu, bis endlich in den zwei unteren Viertheilen sehr stark vorwiegend glatte Musculatur sich findet. Einzelne quergestreifte Fasern sind jedoch nach Picinus bis zur Cardia auzutreffen, und in neuerer Zeit hat Coakley in der Gegend des Zwerchfellschlitzes, namentlich in der inneren Ringmuskelschichte, selbst reichliche, quergestreifte Fasern gefunden, welche sich gegen die Cardia hin rasch verheren. Die Stellen, wo die Umwandlung der Muskelhaut vor sich geht, verrathen sich weder durch Aenderung der Farbe, noch der bündelweisen Anordnung, sie sind blos mikroskopisch zu entdecken. Die in der Literatur vorhandenen, sehr verschiedenen Augaben über das mehr oder weniger weite Herabreichen der quergestreiften Muskeln erklaren sich wohl am einfachsten durch die Annahme eines individuell wechselnden Verhältnisses.

Die zu äusserst gelegene bindegewebige Faserhaut des Oesophagus besitzt schön entwickelte, elastische Fasernetze, welche auch in die Zwischenräume zwischen den Muskelbündeln eindringen. Die Nerven bilden in derzelben einen groben Plexus, daranschliessend finden sich in der Muskelbaut feine Geflechte mit eingesprengten Ganghen (analog dem Plexus myenterieus des Darmes). Die quergestreiften Muskelfasern des Oesophagus werden von markhaltigen Fasern versorgt, daneben verlaufen marklose Faden, ähnlich wie im Darm.

Die Angaben der Autoren über die Höhe des Oesophagusanfanges lauten sehr abweichend, die Grenzlinie wurde, da in einem beträchtlichen Procentsatze von Fällen der Uebergang von Pharynx und Speiseröhre (abgesehen davon, dass an Stelle der paarigen Constrictoren vollkommene ringförmige Muskeln auftreten) nicht durch eine markirte Einschnürung gekennzeichnet, sondern ein mehr allmäliger ist, vielfach recht willkürlich gezogen. Am natürlichsten scheint es, den Beginn der Speiseröhre nach der Höhenlage des mit dem Oesophagus, wie wir gesehen haben innig verbundenen Kehlkopfes, specielt des Ringknorpels zu bestimmen. Die histologischen Gründe, welche Lauteschläger und J. Schaffer dafür geltend gemacht haben, dass hier das Bereich der Ringknorpelplatte, nicht der untere Rand der Cartilago cricoiden in Betracht kommt, sind bereits weiter oben gewürdigt worden.

Aber auch die Frage, in welcher Höhe beim Erwachsenen durchschnittlich der Ringkporpel selbst zu stehen kommt, wurde, wie aus einer sorgfältigen Zusammenstellung von E. Mehnert hervorgeht, sehr verschieden beantwortet. Die vorliegenden Angaben bezeichnen den vierten bis siebenten Halswirbel! Eine Erklärung für diese weitgehenden individuellen Differenzen ist erstlich darin gegeben, dass die Kehlkopfstellung und damit die Lage der Cartilago cricoidea stark variirt je nach den verschiedenen Kopfhaltungen (Follin, Mouton, Delitzin, Morosow). In der Mittellage zwischen Beugung und Streckung liegt der Ringknorpel im Niveau des sechsten Halswirbels, beziehungsweise des Chassaignac'schen Tuberculum. Bei maximaler Streckung wird hingegen der Ringknorpel bis zur Scheibe zwischen fünftem und sechstem Halswirbel gehoben, bei stärkster Neigung des Kopfes sinkt er wiederum bis zur Scheibe zwischen sechstem und siebentem Halswirbel herab. Die physiologische Verschiebungsbreite der Cartilago cricoidea beträgt also etwa 4 cm Höhendistanz. An diesen Höhenverschiebungen nimmt der ganze suprasternale Abschnitt des Oesophagus theil. Die Durchschnittsentsernung der Speiseröhre von der oberen Zahnreihe beträgt 14.8 cm: bei extremen Kopfbaltungen kann sich dieselbe entweder um 2.5-3 cm vergrössern oder auch um 1-0.5 cm verringern. Fur die Aufgaben der Praxis ist jedoch sehr zu beachten, dass die stärkeren Grade einer solchen Verlagerung nur bei ganz extremer Neigung oder Beugung zu Stande kommen. Wichtigere Variationen der Kehlkopfstellung sind weiters ein Ausdruck der Alterssenkung. Der Larynx und ebenso das Anfangsstück der Speiseröhre besitzen (nach Mettenheimer, Rüdinger, Berkenbusch und Anderen) beim Neugeborenen ihren überhaupt böchsten Stand (bis zur Bandscheibe zwischen drittem und viertem Halswirbel) und erfahren dann

während des Lebens eine Senkung um etwa fünf Halswirbel, beim Greise kann der Ringknorpel schliesslich sogar ins Bereich der Brusthöhle gelangen (durchschnittlich beginnt bei Letzterem der Oesophagus in der Höhe des siebenten Halswirbels). Die Ursache dieser Alterssenkung liegt zweifellos in einer Erschlaffung der betreffenden Aufhängeapparate (für den Larvnx: Dehnung der Musculi digastrici, des Musculus stylohyoideus, M. geniohyoideus; für Pharynx und Speiseröhre: Atrophie des M. stylopharyngeus und des M. cephalopharyngeus). Eine besondere Rolle spielt endlich noch die gesetzmässig weiterschreitende Aenderung der Kopfhaltung während der Altersperioden. Braune hat nachgewiesen, dass dieselbe im Laufe des Lebens beträchtlich abweicht. In Folge der Abnahme des Tonus der Nackenmusculatur gewinnt bei alten Leuten der Kopf eine nach vornüber gebeugte Haltung. Schon durch diese Neigung der Schadelbasis sind Bedingungen gegeben, welche einen tieferen Stand der Halsorgane hervorbringen können.

Auch die äusserlich durchaus nicht immer scharf markirtet) untere Grenze der Speiseröhre ist nach den Darlegungen Mehnert's in der Literatur sehr abweichend bezeichnet; weder hinsichtlich der Lagebeziehung der Cardia zur Wirbelsäule, noch hinsichtlich des Abstandes der Cardia vom Zwerchfell (Lange der Abdominalportion) ist Einigung erzielt, Die Abdominalportion wurde beim Neugeborenen auf 1.5-2, beim Erwachsenen auf 2-4 cm veranschlagt. Die physiologische Variationsbreite der Cardialagerung umfasst nach den vorliegenden Beschreibungen zum Mindesten das Bereich von Wirbeln (neunter bis elfter Brustwirbel) und hat somit einen Spielraum von 8 cm! Und dabei ist noch gar nicht Rücksicht darauf genommen, dass vereinzelte Beobachtungen existiren, nach welchen die Cardia im Bereiche des achten und des zwölften Brustwirbels sich fand, Die Hauptursache für diese individuellen Lagevariationen der Cardia sucht Mohnert mit Recht in der wechselnden Altersstellung des Zwerchfelles. Beim Neugeborenen besteht ein relativer Hochstand des letzteren, seine oberste Kuppe entspricht hier der Mitte des achten Brustwirbels oder der Scheibe zwischen achtem und neuntem Wirbel. Einen gegentheiligen Befund bietet das Zwerchfell bei älteren Individuen. Mehnert fand an der Gefrierleiche eines 76jahrigen Menschen die Zwerchfeltskuppe in jener Horizontalebene, welche durch

¹⁾ Eine Einschnurung, welche die Grenze zwischen Speiseröhre und Magen kennzeichnet, kommt' nach Fleischmann bei Neugeborenen vor, ist aber beim Erwachsenen meist spurlos verschwunden. Geschen wurde sie bei Letzterem schon von Blasius (1677). Luschka hat sie (1870) wieder beschrieben. Mehnert sah sie blos dreimal. Auch Jonnesco that derselben Erwahnung

die Mitte des Körpers des zwölften Brustwirbels hindurchgeht. Darnach worden sich somit die Altersunterschiede des Zwerchfellstandes im Bereiche von etwa vier Wirbeln abspielen. Allerdings passirt der Oesophagus einen Theil des Zwerchfelles, welcher von den Lageänderungen des letzteren weniger betroffen wird, als die eigentliche Kuppe. Da aber die Speiseröhre bei ihrem Durchtritte vom Zwerchtelle wie in einer Zwinge eingeschlossen ist, muss sie immerhin bei der beträchtlichen Alterssenkung des Diaphragmas eine im absoluten Betrage bedeutende Verschiebung mitmachen. In der Leiche bewirkt übrigens die Fäulnissauftreibung der Darme auch noch eine Verdrängung der Brustorgane; deshalb ergibt die anatomische Untersuchung hier keine ganz zuverlassige Kenntniss des Zwerchfellstandes beim Lebenden. Gegenwärtig vermag uns die unter bestimmten Cautelen durchgeführte Röntgen-Durchleuchtung genauere Außschlüsse über die Art der Zwerchfellbewegungen und über den Durchschnittsstand des Diaphragmas des lebenden Menschen zu gewähren. In neuerer Zeit hat Morosow noch einen weiteren Factor erkannt, welcher einen beträchtlich verschiebenden Einfluss auf den Höhenstand der Cardia auszuüben im Stande ist. Er fand, dass bei stärkerer Füllung des Magens die letztere bis ins Niveau des zwölften Brust-, ja des ersten Lumbalwirbels sinken kann. Nicht blos die Cardia, auch die obere Grenze der Speiseröhre gewinnt hiebei einen ungewöhnlich tiefen Stand. Der Ringknorpel kann bis zur Scheibe zwischen dem siebenten Hals- und ersten Brustwirbel herabtreten. Die durch Magenbelastung verursachte Zugwirkung erstreckt sich somit bis auf den obersten Abschnitt des Oesophagus.

Die beiden Endstücke des Oesophagus sind also durchaus nicht unbeweglich fixirt; aus dem Vorstehenden ergibt sich, dass dieselben bei jeder Aenderung der Kopfhaltung und nach jeder grösseren Nahrungsaufnahme auseinander weichen. Experimentell-anatomisch ergibt sich nach Follin und Morosow eine Verschiebungsbreite des Anfangsstückes von etwa 4 cm, und der Stand der Cardia wechselt bei Füllung des Leichenmagens mit Gypsmasse (Morosow) um den Betrag der zwei letzten Brustwirbel, welche zusammen etwa 5-6 cm Höhe besitzen. Die ganze Längenvariation der Speiseröhre im Leichnam würde danach wenigstens 8 cm, also ungefähr ein Drittel ihrer Gesammtlänge (25 cm), umfassen. Natürlich darf man nicht uneingeschränkt eine solche Längenvariation auf den Uesophagus des lebendigen Menschen übertragen. Dass aber die Beweglichkeit der Endstücke bei einem in laxes Bindegewebe eingebetteten Weichorgan mit nothwendig stark wechselnder Ausdehnung, wie die Speiseröhre, eine physiologische Rolle spielt, ist kaum zu bezweiseln.

Gewöhnlich unterscheidet man an der Speiseröhre einen Hals-Brust- und Bauchtheil. v. Hacker hat, wie wir sehen werden, eine andere zweckmässigere Eintheilung vorgenommen. Die Gesammtlänge des Oesophagus ist ziemlich verschieden veranschlagt worden. Auf gewisse grobe Differenzen, welche darauf zurückzuführen sind, dass einmal in situ, das andere Mal die Speiseröhre von allen ihren Verbindungen gelöst, ausgebreitet auf dem Secirtisch gemessen wurde, soll hier keine Rücksicht genommen werden. In situ ergibt sich natürlich ein kleineres Mass.

Durchschnittliche Länge der an der Leiche in situ gemessenen Speiseröhre erwachsener Individuen nach:

Arnold u	nd	Но	11	ste	in	7		,	etwa 24.0 cm
Beaunis 1	and	В	o u	chi	ard				24·0—28·0 cm
									23·3 — 24·9 cm
Krause.									21.6-24.4 cm
Laimer.	я								25:0-26:0 em
Luschka	٠								28.0 (!) em
Morosow			٠						24·5-25·0 cm
Sappey .	4			4	v		,		22·0—25·0 cm
									35·0 (!) cm
Stauss .	-		,			,	3	/12	der Rumpflänge
									25.0 em

Die von Luschka aufgestellte mittlere Durchschnittslänge ist sicher zu hoch gegriffen. Wieso Schmaus er bei in situ vorgenommenen Messungen auf 35 cm (13.25") gelangen konnte, ist einfach unerklärlich, soviel misst in der Regel nicht einmal der herauspräparirte, mässig gestreckte Oesophagus.

Einen grossen Theil der älteren und neueren am Cadaver ermittelten Masszahlen für die gange Länge und die einzelnen Abschnitte findet der Leser noch in den nachstehenden Tabellen:

Tabelle 1. Länge der Speiseröhre bei Kindern verschiedenen Alters (Zusammenstellung nach H. Vierordt).

Lebensalter	Autor	Zabl der Messungen	Körperlänge Centimeter	Speiseröhre Contimeter	Vom Zahrend bly varn obesen kand des Kagknorpsk Centimeter	You Zaharand bis- Aor Cardin Contineter
Neugeboren	Valentin	1		8	_	
9	Monton	-		_	_	17
>	Murosow	-	,	_	7	
9 Tage bis 5 Wochen	Klaus	9	43 3—50·5 (47·3)	11.9	5	16.9
3 Woehen bis 11 Mo-	Klaus	18	51·0—59·5 (55·2)	13.5	62	19.7

Lebensalter	Antor	dor Messungen	Körperlänge Centimeter	Speiseröhre Confirmeter	Vom Zaknrand bis zum oberen Rand den Hingknorpels, Centimeter	Vom Zaharand bis 207 Cardia Centimoter
1 Monat bis 11 Mo-	Klaus	25	63.6	15-3	6.6	21.9
1 Jahr bis 1 Jahr 10 Monate	Klaus	10	7ō·5	16-9	7-7	51.8
B ¹ / ₂ Jahre	Klaus	1	87-0	20.5	9.5	30-0

Tabelle 2. v. Hacker's Messungen der Oesophaguslänge. 1)

		Speiserohre					
Zahl der Messungen	Körperlänge Centimeter	Variationsbreite Centimeter	Durchschnitt Centimeter	Häufigstes Mass Centimeter			
60		2030	21.3	23, 24, 25			
38 Männer	156—160 160—170 170—176	23—26 21—27 22—30	24.9				
22 Weiber	148—150 150—160 160—170	20—24·5 21—27 21—25	} 23·3				

Tabelle 3. Länge der Speiseröhre mit Rücksicht auf das Verhältniss der einzelnen Abschnitte.

	Autor	Zabl der Ressungen	Körperlänge Centimeter	Speiseröhre Contimoter	Vom Zabnrand bis zum oberen Rand des Ringknorpels Centi meter
Er- wachsene	Morosow			Gesammtlänge 24-525-0 (= 15*/ ₀ der Körperlänge), und zwar: 1. Halstheil	13·5—16(14·8) 4—4·5
•	v. Hacker²)	Mossun- gen in situ	Männer 159—177	(Sappey) 2. Brusttheil 3. Brust-Bauchtheil Gesammtlänge 23-30 (25), und zwar:	16—19 2

^{&#}x27;) Am Cadaver Erwachsener, in situ, bei einer Kopfhaltung, wie sie der Rückenlage der Leiche entsprach. Die Oesophaguslänge berechnet aus der Differenz des Cardiaabstandes und des Ringknorpelabstandes von der Zahnreihe.

³⁾ Nach der meist gebräuchlichen Eintheilung unterscheidet man, wie bereits erwähnt, am Oesophagus einen Hals-, Brust- und Bauchtheil. Für die Länge des ersteren

	Autor	Zahl der Ressungen.	Körperlänge Centimeter	8 poiser öhro Centimoter	Vom Zahnrand bis sum oberen Hand des Ringknorpels.
			<u> </u> 	1. Länge des supra- bifurcalen Theiles (Cart. crie, bis Bifurcatio tracheae) 9-13 (10-4)	
			1 1	a) Des Halstheiles (Cart, eric, bis Manubrium sterni) 4—7 (5.5)	
	 			β) des suprabifurcalen Brusttheiles (Manu- brium sterni bis Bifur- cation) 4—8 (4.9) %	
1			,	2. Länge des infra- bifurcalen Theiles (Bi- furcation bis Cardia ven- triculi) 12-17 (14.6).	
 	 	† 	Weiber 142—167	Gesammtlänge 20—26 (23·2) Länge von 1. 8·5—13 (10·1)	
1			I I	Länge von (α) 4·7 – 7·5 (5·4) Länge von (β) 8 – 6 (4·6)	
	1	i !	[]	Länge von 2. 11-15 (13·2).	

Tabelle 4. Distanzennach der Messung von der Zahnreihe (v. Hacker) (am Cadaver, bei nicht nach hinten überneigtem Schädel).

a) Erwachsene.

Weib мвлп Händg-Hhedg-Darch-Durch-Variations-Variationseter Defund schnitt ster schoatt Centi-Befund Centibroste breite Centi-Centimeter Centimeter Centimeter meter meter Abstand des Oesophagus von 18.9 14 12 - 1514.9 der Zahnreihe 14 - 16Abstand der Bifurcation von 26 26 22 - 2723.9 24 23 - 29der Zahnreihe

(Cartilago cricoidea bis zur Höhe der Incisura jugularis sterni) rechnet Tillaux 4·5-8·5 cm Der Brusttheil beginnt in der Höhe etwa des zweiten Brustwirbels. In

36 - 50

39·9 40 u. 41

32 - 41

Abstand der Cardia von der

Zahnreihe .

b) Kinder.

				:	Distan	z von der Zah	nreibe	i	15 4	Linge des
Alter			zom unteren Rand der Cartilago ericoidea Centimeter	zur Bifurcatio trachese Centimeter	ventriculi	Länge des ganzen Oesophagus Ceutimeter	Länge des supra- bifurcalen Theiles Centimeter	infra- bifurcalen Theiles Centimeter		
. 9	Tage			اً ،	7	12	7	10	5	5
	Mona	te	÷		8	13	20	12	ā	7
14					10	14	22	12	14	8
21	•			. 1	10	15	23	13	5	8
. 2.	Jahre				-	· —	– i	13.5	5	8.5
3	>			.	_	1 – 1	_	14	6	8
	•			٠,'	_		_	15	6	9
ō	>				10	17	26	16	7	9 9
- 6					11	19	28	17	8	9
9	P			.)		l – i	_	16	7	9
11					10	18	28	9	8	10
12					10	18	28	18	8	10
14	•			٠i	11	19	81	20	8	18
15	*			أ, ،	14	23	33	10	9	10
				Ί]	,	

Tabelle 5. Th. Rosenheim's Messungen. 1)

Alter	Geschlecht	Körperlänge Centimetor	Oesophaguslänge (oberer Ringknorpel- plattenrand bis zur Cardia) Centimeter	Alter	Goschlecht	Körperlänge Centimeter	Oesophaguslänge (oberer Ringkorpel- plattenrand bis zur Cardia) Centimeter
34	weiblich	145	23	42	männlich	161	25
40	weiblich	14?	27	71	männlich	161	25
33	männlich	149	26	43	männlich	161	80
27	weiblich	152	28	37	männlich	161	26 .
45	männlich	153	24	98	männlich	184	29
30	männlich	155	i 30 i	62	männlich	165	29
53	weiblich	156	27.5	52	männlich	166	81
36	männlich	157	24	40	weiblich	168	80
32	männlich	157	. 27	41	weiblich	174	27.5
70	weiblich	160	87	76	männlich	179	28
62	weiblich	160	24	52	weiblich	180	29
	•						

Die Ursache dieser auffallenden Verschiedenheiten der Durchschnittszahlen sind die thatsächlich vorhandenen Differenzen der Oesophaguslänge bei den beiden Geschlechtern und bei wechselnder Körpergrösse. Merkliche Unterschiede verursacht auch noch

der Praxis spricht man vielfach auch von einem oberen, mittleren und unteren Drittel. Man muss v. Hacker jedenfalls beipflichten, wenn er die hier durchgeführte Eintheilung für die Beschreibung von Befunden am Oesophagus bevorzugt.

^{&#}x27;) Die Messung geschah in Rückenlage des Cadavers nach Eröffnung von Brust- und Bauchhöhle, bei Entfernung von Lunge und Herz in situ.

die nach den früheren Darlegungen verständliche starke individuelle Abweichung der Länge des Halstheiles der Speiseröhre. Das Weib hat im Allgemeinen eine geringere Oesophaguslänge. Bei Frauen finden sich ferner grössere individuelle Schwankungen der Länge der Speiseröhr als bei Münnern, wegen der beim weiblichen Geschlechte vorhandenen grosseren Verschiedenheiten in der Länge des Oberkörpers. Die Körpergrosse ist nämlich der Länge des Oesophagus nur zum Theile proportional, weil das Verhältniss zwischen Ober- und Unterkörper des Menschen ein verschiedenes ist und die Oesophaguslänge nur mit der Länge des ersteren in geradem Verhältnisse steht. Gerade wenn man übrigens speciell über das genauere anatomische Verhältniss der Rumpf- und Speiseröhrenlänge Aufschluss wünscht, sollte man nach meiner Meinung nicht in situ gewonnene Masse zu Grunde legen, sondern den aus dem Körper entfernten und mässig gedehnten Oesophagus zum Vergleiche heranziehen. In der Praxis, beim lebenden Menschen, dürften Schlüsse aus der Gesammtlänge des Körpers auf die Speiseröhre immer misslich sein. Das von Stauss hier angenommene Verhältniss (3:20) ist gewiss auch annaherungsweise kein richtiges. A priori wäre nach dem Bisherigen einer Schätzung der Oesophaguslänge aus derjenigen des Rumpfes (Entfernung der Ineisum thyreoidea von der Symphyse) noch eher Vertrauen entgegenzubringen. Ich selbst bin aber, wenigstens bei Anwendung des zu diesem Zwecke von Stauss vorgeschlagenen Index (5:12) fast immer mit anderen, am Lebenden ausführbaren Methoden der Längenbestimmung in Widerspruch gekommen. Beim Erwachsenen fällt die Bifurcatio tracheae nicht, wie dies nach v. Hacker manchmal bei Kindern der Fall ist, in die Mitte des Oesophagus, sondern steht etwas oberhalb der letzteren. In praxi wird es darum besser sein, von einem supra- und infrabifurcalen Theile, als von oberer und unterer Halfte zu sprechen. Die Länge des Halstheiles, welche bei beiden Geschlechtern ziemlich gleichmässig variirt, stebt in keinem bestimmten Verhältnisse zur Gesammtlänge der Speiseröhre: oft beträgt sie blos ein Funftel oder ein Viertel derselben. Da nur der Halstheil operativen Eingriffen zugänglich ist, haben jene individuellen Differenzen eine praktische chirurgische Bedeutung.

Nur für die Zwecke einer raschen und ganz beiläufigen Orientirung wird man sich bei Individuen von mittlerer Körperlänge (16 m) immerhin an folgende topische Beziehungen und Mittelzahlen, beziehungsweise abgerundete Längenmasse der Speiserohre halten dürfen:

Oesophagusaning (mittlere Kopfhaltung zwischen Senkung und Beugung): Ebene der Cartilago cricoidea, oder sechster Halswirbel.

Lage der Cardia: Zwölfter Brustwirbeldorn, Abgangsstelle der linken zwölften Rippe.

Entfernung der Zahnreihe vom Zäpschen: 7 cm.

Abstand der Zahnreihen vom Ringknorpel: 15 cm.

Oesophaguslänge: 25 cm.

Entfernung der oberen Zahnreihe von der Cardia: Wenig über 40 cm.

Länge des Halstheiles der Speiseröhre: 5 cm. Länge des Brusttheiles der Speiseröhre: 18 cm,

Länge des Bauchtheiles der Speiseröhre: Etwa 2 cm.

Entfernung der Zahnreihen von der Kreuzungsstelle des Oesophagus mit dem linken Bronchus: 23 cm.

Länge des suprabifurcalen Theiles der Speiseröhre: 10-10.5 cm. Der suprabifurcale Theil bildet zwei Fünftel der Gesammtlänge, wovon das eine auf den Hals-, das andere auf den suprabifurcalen Brusttheil fällt: der infrabifurcale Theil umfasst die unteren drei Fünftel.

Die Technik der Sondeneinführung, speciell der häufig sich aufdrängende Wunsch, zu wissen, ob eine eingesührte Schlundsonde sicher den Magen erreicht hat, die Beartheilung der relativen Höhenlage eines gefundenen Hindernisses, ferner insbesondere auch die ösophagoskopische Methode stellen uns jedoch oft die Aufgabe, auch beim einzelnen leb en dig en Menschen die gesammte Speiseröhrenlänge und deren Abschnitte etwas genauer zu schätzen. Bei den bestehenden grossen individuellen Verschiedenheiten verschaffen uns natürlich die letztangeführten abgerundeten Masszahlen nur angenäherte Vorstellungen. Kaum immer auf eines der in der Praxis gewöhnlich abgetheilten Drittel des Oesophagus ist in dieser Weise halbwegs sicher eine Localisation möglich, auf ein Fünstel sicher schon recht ungenau. Als sehr viel bestimmter dürfen aber leider auch die bisher unternommen en anderweitigen Versuche, nach den aus vorstehenden anatomischen Darlegungen gewonnenen Anbaltspunkten individuelle Berechnungen oder directe Messungen auszuführen, nicht veranschlagt werden. Das indirecte Verfahren von Stauss wurde bereits kurz erwähnt. Morosow bezifferte die Länge des Oesophagus auf 0.26 der Wirbelsäulenlänge und behauptete, dass die Fehlergrenze höchstens Ofocm betragen könne. Die einfachste und gröbste Art, direct messend vorzugehen, besteht darin, dass man die Entfernung von den unteren Schneidezähnen nach dem Epigastrium misst, indem man der aussen an den Körper angelegten Sonde nach dem Augenmass eine entsprechende Krümmung gibt. In der Kussmaul'schen Khnik verführ man so, dass die einzusthrende Sonde in die Mundhöhle gebracht, dann aber nicht in die Speiseröhre versenkt, sondern auf der äusseren Haut unter dem Ohrläppehen vorbei auf die Wirbelsäule und bis binab zum zehnten Brustwirbel getührt wurde; so weit etwa soll auch der Weg zur Cardia sein. G. Joessel schlug vor. die zu untersuchende Person mit etwas nach hinten gebeugtem Kopfe niedersetzen zu lassen und mit der Sonde den Abstand des elsten Brustwirbels bis zur Vertebra prominens, und von

hier aus über die Schulter bis zum Munde zu messen. Hat man eine Sonde, dieser Länge entsprechend, durch die Speiseröhre hinab geführt, so befindet man sich mit dem vorderen Ende derselben in der Cardia. Beim Neugeborenen sollen 17 cm auf die Entfernung vom vorderen Rande des Oberkiefers bis zur Cardia gerechnet werden, wovon etwa zehn auf den Oesophagus selbst fallen. Ich selbst messe gewöhnlich in einer richtigen Mittelstellung zwischen Senkung und Beugung des Kopfes des Patienten den Abstand des Dornfortsatzes des sechsten Halswirbels, beziehungsweise des Planum cartilaginis cricoideae zum elften Brustwirheldorn als Speiserohrenlange. Den Brustheil des Oesophagus rechne ich vom zweiten Halswirbel an.

Was uns, weniger für die Zwecke der Untersuchung mit Sonden als bei Einführung starrer Tuben in Rückenlage des Kranken mit über beugtem Kopfe (Oesophagoskopie), am meisten interessirt, ist die directe Entfernung von der Hohe des Zungenräckens bis zur Cardia. Durchschnittlich liegt, wie wir gesehen haben, die Cardia entsprechend dem zwölften Brustwirbel (mittleres Drittel desselben). Ebenso constant findet sich nach Rosenheim die Höhe des Zungenrückens am zweiten Halswirbel, und zwar an dessen vorderer Fläche in der Mitte oder im unteren Drittel. Rosenheim fand nun, dass, wenn man vom Processus spinosus des zweiten Halswirbels bis zur Ursprungsstelle der zwölften Rippe links in Rücken- oder Seitenlage und bei ruhiger Geradestellung des Korpers misst, der so erhaltene Werth nur recht wenig, höchstens 1 cm, von dem erst angeführten Längenmass dufferirt. Die nachstehende Tabelle (Tabelle 6) enthält eine Anzahl solcher vergleichender Messungen Rosenheim's.

Tabelle 6.

	Alter	Geschlecht	Kori erlânge	Entfernung des Zungen- rackens von der Cardia		
1	A I V C T	Обастьсти	Meter	vordere Messaug Centimeter	Lintere Messing Cent motor	
1	46 Juhre	weil lich weibl ch weiblich weit lich mann ich mannlich mannlich weiblich mannlich	1:50 1:52 1:68 1:60 1:52 1:59 1:64 1:75 1:40 1:55 1:55	38 39 40 36 34 41 37 40 38 38	38 38 40 36 35 41 37 40 40 39	
	40 •	mannlich mannlich weitken mannlich mannlich	1 56 1 65 1 58 1 64 1 67	38 39 35 34 36	39 40 97 84 36·5	

Da der Processus spinosus des zweiten Halswirbels schwer durchzutasten ist, soll man nach Rosenheim in der Mittellinie 2 cm unterhalb der Protuberantia occipitalis ext. messen. Der zweite Punkt, die Abgangsstelle der zwölften Rippe links am zwölften Brustwirbel, ist nicht gut zu verfehlen. Die durch solche Messungen zu gewinnenden Zahlen ergeben mit ausreichender Genauigkeit die Entfernung der Zungenhöhe von der Cardia. Fügt man dieser Länge noch den Abstand der Uvula von den vorderen Zähnen (7 cm) hinzu, so ergibt uns die Summe diejenige Länge in Centimetern, welche ein Tubus besitzen muss, um in Rückenlage des zu untersuchenden Individuums den Weg von den Zähnen bis zum Magen durchmessen zu konnen.

* *

Die meisten älteren Autoren haben einen gerade gestreckten Verlauf des Oesophagus beschrieben. Seitdem es aber gelungen, Gypsabgusse herzustellen, wurde viel über die Krümmungsverhältnisse der Speiseröhre discutirt, ohne dass bisher eine völlige Einigung erzielt worden wäre. Insbesondere den Grad der Deviationen anlangend, liegen noch widerstreitende Angaben vor. Tillaux, Rüdinger, v. Hacker z. B. sprechen von beträchtlichen. Henle, Morosow von geringfügigen Abweichungen. Am berühmtesten ist (durch das Handbuch von Tillaux) der Gypsabguss geworden, welchen Mou ton in seiner Dissertation abbildet. An diesem Praparat erkennt man zwei Krümmungen, von denen die obere mit der Convexität nach links dem kleineren suprabifurealen Abschnitt des Oesophagus entspricht, der infrabifureale Theil erscheint mit semer Krümmung gegen die rechte Seite gewendet. Morosow nimut noch eine dritte Krümmung um eine frontale Achse mit der Concavitat nach vorne an, deren Scheitel in der Höhe des dritten Brustwirbels liegt. Diese letztere unbeträchtliche Krümmung ist zum Theil eine Folge einer Deviation, welche der bis zu jener Stelle der Wirbelsaule anliegende Oesophagus dadurch erfährt, dass er von hier ab die Warbelsäule verlässt und frei durch den Brustraum hindurchzieht. Die Speiseröhre, welche um Halstheil, der Wirbelsäufe anliegend, in diesem Abschnitt den Biegungen derselben nach vorn und hinten folgt, steigt nämlich mit ihrem Brusttheil ziemlich gerade nach abwärts (Sappey, Cruveilbier, Mackenzie). Zum Theil bangt aber die erwähnte Krömmung nach vorn auch mit dem Durchtritt durch den Zwerchfellschlitz zusammen. Nach einschlagigen Angaben Rüdlinger's sollte die oberste der drei Krümmungen die stärkst ausgeprägte sein; dieselbe findet sich auch an den Gypsabgüssen von Tillaux und v. Hacker, fehlt dagegen wiederum an den meisten Ausgüssen von Morosow. Meinnert findet an den Präparaten der Joessel'schen Sammlung (Gefrierschnittsmaterial) überhaupt nur ganz minimale Deviationen der Speiseröhre; dies deckt sieh allerdings nicht völlig mit den Angaben und Bildern des Joessel'schen Lehrbuches (II. Theil, 1. Abtheilung: Brust).

Der Krümmung des Oesophagus ist früher eine grössere praktische Bedeutung zugeschrieben worden als sie verdient. Man war der Meinung, dass dieselbe eine besonders vorsichtige Einführung selbst elastischer Sonden nothwendig mache. Auch erklarte man die Krummung als einen sehr ungünstigen Umstand für Sonden und Bongies, welche begen bleiben müssen, man glaubte

nämlich, dass die Durchbrüche, welche in Folge anhaltenden Druckes zu Stande kommen, gerade an der Stelle erfolgen, wo die Speiseröhre in ihrem unteren Viertel von der rechten Seite der Aorta zum linksseitig gelegenen Foramen oesophageum ablenkt (Carrier, Velpeau). Die decubitale Nekrose im Oesophagus wird an einer anderen Stelle dieser Abhandlung eingehende Besprechung finden. Die Bedeutung der Krümmung des Oesophagus für die Anwendung von geradegestreckten Tuben und Sonden möge aber schon hier eine kurze Erledigung finden.

Nach meiner Meinung ist die grossentheils durch die Lagebeziehung zur Aorta bedingte Krümmung des Oesophagus in den Abweichungen von der Geraden thatsächlich ziemlich geringfügig, so dass sie für die Einführung von Instrumenten kaum als Hinderniss in Betracht kommt. Vor Allem liegt darin kein Gegengrund, dass sich speciell die Oesophagoskopie starrer geradlinigen Tuben bedient. Auch für die therapeutische Technik der Sondendilatation verläuft die Speiseröhre einfach von oben nach unten, oder streng genommen, von einem Punkt der Medianlinie zur Durchschnittsöffnung des Zwerchfelles 2—3 cm links von der Mittellinie.

Mehnert bezweifelt sogar, dass die in der anatomischen Literatur so viel betonten Krümmungen im Leben überhaupt vorhanden sind. Er beruft sich hiebei auf die sehon früher erwähnte Verschiebbarkeit der beiden Endstücke des Oesophagus. In der That beweist die (anatomisch-experimentelle) Magenbelastung (Morosow), dass die durch letztere hervorgerufene Zugwurkung sich bis auf den obersten Abschnitt der Speiseröhre, respective auf den Kehlkopf fortsetzt und selbst eine gewisse Dehnung des Pharynx herbeiführt. Der Oesophagus muss unter diesen Umstanden eine gestrecktere Form annehmen und dann annahernd geradlinig verlaufen, vorhandene Krummungen müssen grösstentheils ausgeglichen werden. Auch noch in anderer Richtung findet Mehnert eine Bestätigung für seine Behauptung. Wäre der Oesophagus des Lebenden ein in drei Richtungen stärker gekrümmtes Rohr, dann könnten wir unmöglich mit Hilfe eines Oesophagoskopes von irgend einer Stelle aus einen grösseren Bezirk besichtigen. Mikuliez vermochte aber mit seinem Instrumente von manchem Punkte aus zehn und mehr Centimeter weiter nach abwärts und bei günstiger Stellung des Individuums von der Hohe des Manubriums selbst bis in die Höhe der Cardia zu sehen. Schliesslich betont Mehnert noch die Thatsache, dass in der Leiche das Anfangs- und Endstück der Speiseröhre einander genähert sein müsse (Emportreibung des Zwerchfelles, Erschlaffung der Pharynxmuskeln) und dadurch günstige Umstände dafür vorliegen, bei Gypsausgiessung des Organes in situ Krümmungen hervorzabringen.

Da der Oesophagus in seinem Halstheil den Bewegungen der Wirbelsäule nach vorn und hinten folgt, wird der Eingang in die Speiseröhre durch Vorbeugen des Kopfes erweitert, durch Zurückneigen desselben verengert, und Kyphosen, beziehungsweise Lordosen der Halswirbelsäule vermögen die gleiche Wirkung hervorzurufen. Sommerbrodt beobachtete einen Fall, in welchem bei dem 68jährigen Patienten eine im Laufe des letzten Jahres allmätig

sich steigernde Erschwerung des Schlingens eingetreten war; als Ursache liess sich eine bedeutende Lordose der Halswirbelsaule feststellen. Es ist auch eine bekannte Erfahrung, dass bei Kyphose der Halswirbelsaule die fmit elastischen Instrumenten bewerkstelligte) Sondirung der Speiseröhre besonders leicht gelingt.

Der Brusttheil des Oesophagus, welcher den Biegungen der Wirbelsäule nicht nachgeht, sondern, wie wir gesehen haben, gerade nach abwärts steigt, kann durch entzündliche Processe an die Wirbelsäule herangezogen werden. Tritt nachträglich eine Knickung der letzteren ein (anguläre Kyphose bei Caries der oberen Brustwirbel), erfährt nuch der Oesophagus eine wirkliche Abbiegung mit einem nach vorne offenen Winkel. Gelegentlich der Zusammenstellung dreier Fälle von Perforation der Speiseröhre bei Wirbelcaries erwähnt Penzoldt auch einer Beobachtung, in welcher entsprechend einer durch Caries des ersten bis vierten Brustwirbels zu Stande gekommenen hochgradigen Kyphose auch eine fast rechtwinkelige Abknickung des Oesophagus mit Verzichung desselben nach rechts eingetreten war.

Hinsichtlich des Einflusses seitlicher Verkrümmungen der Wirbelsäule auf die Speiseröhre führt v. Hacker auf Grund genauer Untersuchung von Cadavern skoliotischer Individuen und in solchen Fällen gemachten Gypsausgüssen des Oesophagus an, dass derselbe im Allgemeinen ein geringer sei, Nie macht die Speiseröhre die Krümmungen vollständig mit. In Fällen hochgradiger Skoliose findet jedoch, wenn zwei sich compensirende Krummungen über einander in den Brustraum fallen, öfter eine Abbiegung des Oesophagus im gleichen Sinne statt, und es kann sich damit noch eine Knickung desselben von vorn nach hinten combiniren. Die Abweichung im Verlaufe der Speiseröhre soll eine stärkere sein, wenn die Krümmung der Wirbelsaule im unteren Thoraxabsehschnitte ihre Convexitat nach links kehrt. Ich selbst konnte mich überzeugen, dass der Verlauf des Oesophagus durch eine ganz ausgesprochene seitliche Verkrüminung der Wirbelsaule nur sehr wenig beeinflusst wurde. Insbesondere liegt die Speiserohre im unteren Hals- und noch im oberen Brusttheile wie in der Norm an der linken Seite der Wirbelsäule.

Oppolzer hatte geglaubt, dass durch seitliche Wirbelsäulenverkrümmung bisweilen die Erscheinungen der Stenose des Oesophagus hervorgerufen werden können. Ein praktisches Interesse dieser Verrückungen und Biegungen der Speiseröhre liegt aber vielmehr darin, dass, wenn auch der Schlingact nicht erheblich gestort ist, insbesondere die Knickung des Oesophagus und das Hineinragen der Witbelkörper in denselben ein (gelegentlich unüberwindliches) Hinderniss für den Katheterismus mit starren Sonden darstellt, und, bei hochgradiger Kyphoskohose, auch elastische Schlundrohre schwierig bis in den Magen zu führen sind. Da wo (unterster Halstheil) die Krenzungsstelle des Oesophagus mit der skoliotischen Wirbelsäule gelegen ist, kann die Sondirung selbst bei gleichzeitig fast völlig geradem Verlaufe der Speiseröhre einen (meist leicht überwindbaren) Widerstand finden. Der untere Schenkel der Wirbelsäulenkrammung kann ebenfalls ein ernstes Hinderniss bieten. Selbst zwei Widerstände begegnen bisweilen dem Katheterismus (Kreuzung des Oesophagus mit der Wichelsäufe, Kuickung des Oesophagus im unteren Brusttherle).

In Betreff des Lumens der Speiseröhre ist früher allgemein angenommen worden, dass ausserhalb der Zeit eines Schlingactes sowold in der Leiche als beim Lebenden der Oesophagus geschlossen sei. Man bezeichnete das Lumen im leeren Zustande als Spalte von sternförmigem Querschnitt mit längstem Frontaldurchmesser. Durch Eröffnung der Brusthöhle eines Cadavers werden die Druckverhältnisse in derselben vollständig geändert, und die Eingriffe, welche erforderlich sind, um die Speiseröhre der Besichtigung zugänglich zu machen, sind geeignet, einen vorhandenen Inhalt des letzteren heraus zu drängen.

Am oberen Ende des Oesophagus des lebenden Menschen ist thatsächlich das Lumen durch den Musculus constrictor pharyngis inferior wie durch einen Sphinkter geschlossen und eröfinet sich selbst bei schärfster Inspiration nur wenig (Mikulicz). Auch im Halstheile liegen, wie man sich bei der Oesophagoskopie überzeugt, beim Lebenden ebensogut wie in der Leiche die Wände der Speiseröhre aneinander, offenbar in Folge des Druckes der Nachbarorgane. Die Stellung des Patienten bei Einführung eines Oesophagoskopes (Einklemmung des Oesophagus zwischen Trachea und Wirbelsäule bei hintenüber gebeugtem Kopf) ist noch ein begünstigender Factor. Erst der Tubus des Instrumentes macht die Wände klaffen und man sieht in einen kurzen Trichter, welcher in einem öfters queren, seltener rundlichen Spalt endet.

Hingegen lässt sich a priori vermuthen, dass (besonders unterhalb der - comprimirenden - Bifurcation der Trachea) im Brusttheil des Oesophagus Gase (vom Magen her wegen des periodischen Aussetzens der Verschlusseinrichtung an der Cardia) in denselben eindringen und hier verweilen können, so dass er sowohl beim Lebenden als in der Leiche ein offenes Lumen besitzen muss. Die in der Literatur vorhandenen Abbildungen von Durchschnitten gefrorerer Cadaver, in welchen die Organe durch das Erstarren in normaler Form und Lage erhalten sind (Braune, Rüdinger, Waldever, Pansch u. A.), stellen den Gesophagus im Brusttheil bald als geschlossenes Rohr mit gefalteter Schleimhaut, bald als offenen Canal dar. Merkel findet auf dem Medianschnitt einer solchen Leiche die Speiseröhre ihrer ganzen Länge nach mit einem spaltförmigen Lumen. In den Durchschnitten von Cadavern Ertrunkener (Braune, Joessel) ist das Lumen offen (Zurückfliessen des Wassers aus dem Magen bei horizontaler Lage der Leiche). Joessel beobachtete aber ein klaffendes Lumen auch bei Spitalsleichen. Auch gelegentlich pathologischer Sectionen überzeugte sich Chiari, dass der Brusttheil der Speiseröhre wenigstens häufiger mit Luft gefüllt als leer sei.

Den Nachweis, dass der Oesophagus des Lebenden im Brusttheile ein nicht geschlossenes Lumen besitzt, hat schon Mikulicz (1881) durch Untersuchungen mit dem Oesophagoskop erbracht. Die Speiseröhre prasentirt sich sehr constant in ihrem ganzen Brusttheil, d. i. von der Höhe der Incisura jugularis bis gegen die Cardia als ein durchaus offener Canal. Dieses Offensein kann nicht rein mechanisch durch das eingeführte Instrument bedingt sein. Man blickt von mancher Stelle zehn und noch mehr Centimeter weit nach abwärts, bei günstiger Stellung des Untersuchten gelang es Mikulicz selbst von der Höhe des Manubriums aus bis in die Hohe der Cardia zu sehen (?). Was die Oesophaguswandungen auseinanderhält, ist nach Mikulicz der intrathoracale negative Druck, welcher durch die Inspiration noch vermehrt, durch die gewöhnliche Exspiration nicht aufgehoben wird. In der That hat seither (1882) J. Rosenthal beim lebenden Menschen den negativen Thoraxdruck durch Einführung einer mit einem Manometer in Verbindung stehenden Sonde in den Oesophagus zu bestimmen gesucht. Der Druck erwies sich als negativ mit geringen respiratorischen Schwankungen; bei Einführung in den Magen wurde der Druck sofort positiv. J. Schreiber, welcher schon etwas früher (1880, mit Rossocha) diesen Versuch angestellt hatte, kam nicht zu ganz denselben Resultaten. Allerdings fand er ebenfalls den Druck in der Speiseröhre negativ, aber auch im Magen blieb derselbe so, wenn nicht durch Contraction des letzteren eine locale Drucksteigerung herbeigeführt war. Der im Oesophagus nachgewiesene Druck entspricht nicht genau dem eigentlichen negativen Thoraxdruck, denn die Wandung desselben übt einen gewissen Widerstand; ja der Druck wechselt in Folge ungleicher Contraction der Wand. Wegen dieser oft übereinstimmenden Druckverhältnisse ist die Verwerthung einer Druckdifferenz leider nicht möglich zur Bestimmung der Lage der Cardia, allein an dem Wesentlichen der Mikulicz'schen Darlegungen wird nichts geändert. v. Hacker, Rosenheim u. A. haben Mikulicz's thatsächliche Angaben über das Lumen des Brusttheiles der Speiseröhre bestätigt. Ich selbst vermag kaum eine Einschränkung zu machen. Jedermann kann sich beini Oesophagoskopiren überzeugen, dass man im Brusttheil der Speiseröhre, besonders in deren infrabifurcalem Abschnitt, in einen offenen Canal sieht, dessen Wande die Form eines sphärischen Drei- oder Viereckes besitzen. Ausnahmsweise ist hier das Lumen mehr rundlich oder oval.

In der Gegend der Bifurcation pflegt die vordere Wand mit einer ziemlich stark entwickelten Falte in das Lumen vorzuspringen (Rosenheim). Diese auch bei der Inspiration bleibende Hervorwölbung der vorderen (und linken) Wand, wodurch das Lumen verschoben und als unregelmässiger Spalt erscheint, erklärt v. Hacker durch das Anliegen des linken Bronchus.

Die Compression durch das Zwerchfell bewirkt in der Gegend des Foramen oesophageum abermals eine Aenderung des Lumenbildes. Es findet sich hier wiederum ein Spalt, welcher von rechts hinten schief nach links vorn verläuft, oder die Wände bilden, ähnlich wie in der Gegend des Speiseröhreneinganges aneinander sich legend, eine Rosetten-, eine Sternfigur u. dgl. Eine ähnliche Figur, entstanden aus der Form des sphärischen Vieleckes durch »coulissenartiges Aneinanderliegen oder wahrscheinlich durch Contraction der Wände, sieht man auch tiefer nach dem Passiren des Hiatus oesophageus. Der erwähnte schräge Spalt ist nicht immer deutlich sichtbar, manchmal eröffnet sich derselbe breiter und lässt deutlich Gas oder schaumige Flüssigkeit (aus dem Magen) durchtreten.

Mikulicz hat in der Gegend des Ueberganges der Speiseröhre in die Cardia unter normalen Verhältnissen einen »sphinkterartigen Abschluss nie gesehen. Er bezeichnet den Uebergang als einen vollkommen offenen. Er glaubt, dass der sin Ruhe befindliche. Magen gegen den Oesophagus nicht abgeschlossen ist, dass sich dagegen der contrahirte Magen durch eine ventilartige Vorrichtung oder durch die Wirkung von eigenartig in seiner Wand verlaufenden Muskelzügen an der Cardia abschliesst. Er verweist auf zwei von Hyrtl erwähnte Schleifen von Muskelzügen, welche die Cardia umgeben und ganz leicht einen derartigen Verschluss zu Stande bringen könnten. Mikulicz sah ferner beim Menschen den unteren Theil der Speiseröhre in steter Bewegung. Dies erinnert an die älteren Angaben einiger Physiologen (Magendie, Schiff), dass die Speiseröhre gegen den Magen durch eine »peristaltische« Bewegung ihres unteren Drittels geschlossen sei. Auch Kelling meint sich überzeugt zu haben, dass eine solche Peristaltik existirt und synchron mit der Athmung verläuft. Sinn dieser Einrichtung soll der Schutz des Magens gegen die Aspiration von Luft bei der Respiration sein. Klinisch trete diese Peristaltik besonders in Erscheinung, wenn die Patienten über Sodbrennen klagen. Nach v. Hacker dagegegen existirt auch im ruhenden Zustande des Magens ein tonisch-musculärer Verschluss zwischen Oesophagus und Magen. Dafür spricht das physiologische Experiment und die klinische Erfahrung, dass bei Oesophagitis toxica s. corrosiva die stärkste frische Verätzung im Oesophagusende sich findet, und dass oft ein Saum in dem abdominalen Theil der Speiseröhre oberhalb der Cardia frei bleibt von Verschorfung und Narbenbildung. Direct in den Magen vermochte v. Hacker blos unter pathologischen Verhältnissen, z. B. bei carcinomatoser Infiltration der abdominalen Oesophaguspartie und bei Hysterie mit zeitweiligen spontanen Regurgitationen von Mageninhalt in der Rückenlage zu sehen. v. Hacker verlegt diesen Abschluss in die Gegend des Hiatus oesophageus, glaubt aber, dass er mitunter auch tiefer anzunehmen sei. Auch Rosenheim hat den Eindruck gewonnen, dass der musculäre Verschluss zwischen Magen und Oesophagus in der Gegend der Zwerchfellpassage oberhalb der Cardia statthat.

Nach meiner Meinung besteht, von Unterbrechungen beim Schluckact abgesehen, unzweifelhaft immer ein Verschluss zwischen Magen und Speiserohre. Dies geht nicht blos aus dem Lumenbild hervor. Wenn der Oesophagus von Thieren durch Section des Vagus auf seinen eigenen neuromusculären Apparat reducirt ist, bleiben die hinuntergeschluckten Massen darin, weil die Cardia nicht offen steht, und es kommt deshalb zur Aspiration in die Lungen und zu den bekannten malignen Pneumonien. Was aber gerade die musculäre Zwerchfellzwinge am Foramen oesophageum anbelangt, so kann diese gewiss nicht viel leisten. Ich muss allerdings bestätigen, dass der Tubus des Oesophagoskops, wenn er in den subphrenischen Theil der Speiseröhre, beziehungsweise bis zur Cardia vordringen soll, ein gewisses Hinderniss an der entsprechenden Stelle, sehr wahrscheinlich den Muskelwiderstand des Diaphragmas, zu überwinden hat. Denn der geanderten Verlaufsrichtung der Pars abdominalis oesophagi (Knickung. Drehung der Speiserohre nach vorn) vermag ich nach früherer Darlegung gar keine entscheidende Bedeutung hiefur beizumessen. Gubarow, welcher den Faserverlauf am Foramen oesophageum nochmals einer Untersuchung unterworfen und den Verschluss der Cardia experimentell anatomisch geprüft hat, stellte neuerdings fest, dass das Zwerchfell um den Oesophagus eine Achtertour bildet, nicht in der Weise, wie es C. Heitzmann in seinem Atlas veranschaulicht, wohl aber übereinstimmend mit den Angaben von Henle. Besonders bei der Präparation von hinten her lässt sich die Sphinkternatur dieser Muskellage demonstriren. Auch Strahl bezeichnet die »musculäre Zwinge« des Zwerchfelles als . Sphincter oesophagi«.

Die Zwerchiellmusculatur vermag jedoch trotzdem sicher bloß einen schwachen Verschluss abzugehen. Denn dieser Verschluss könnte ja doch nur für den inspiratorischen Zustand des Zwerchfelles entscheidend zur Geltung kommen. Und weiters sprechen die Vorgänge beim Brechact stark dagegen. Beim Erbrechen wird der Mageninhalt durch die Cardia nach aussen entleert, wobei neben den Bauchmuskeln vor Allem auch das Diaphragma stark contrahirt ist. Gleichzeitige Contraction des Zwerchfelles und der Bauchmuskeln bewirkt aber erfahrungsgemäss allein noch kein Erbrechen, was am deutlichsten die Defacation beweist. Zum Erbrechen gehört also, dass sich trotz bestehender Contraction des Zwerchfelles die Cardia öffnet. Nach Gubarow tritt nun zur Zwerchfellzwinge noch eine Art von Ventilwirkung hinzu, deren Grundlage in dem schiefen Einsetzen des Oesophagus am Magen unterhalb des Fundus, beziehungsweise durch das Vorspringen einer zwischen Cardin und Fundus befindlichen Partie der Magenwand gegeben ist. Durch die passive Spannung des Zwerchfelles wird der Oesophagus vom Foramen oesophageum förmlich abgeknickt, wenigstens beim Erwachsenen. Beim Neugeborenen wäre diese Ventilwirkung nur eine schwache, was damit übereinstimmt, dass bei Kindern der Mageninhalt in Folge von Lagewechsel des Körpers leicht regurgitirt. Auch beim Erwachsenen mögen die Verhältnisse verschieden sein, da Manche überaus leicht erbrechen. Andere nur mit grösster Anstrengung Mageninhalt herauswürgen können. Ob auch pathologische Steigerungen dieses Verschlusses moglich sind, derart, dass die normalen Contractionen des Oesophagus den Weg von der Speiseröhre zum Magen nicht mehr foreiren können, wäre immerhin zu prüfen, ist aber nicht sehr wahrscheinlich. Viel gibt auch dieser Ventilverschluss wohl überhaupt nicht aus.

Es ist aber nicht mehr zu bezweifeln, dass die Cardia selbst sich im gewöhnlichen Zustand mässig contrahirt befindet, Schneidet man die Cardia eines Kaninchens aus und entfernt sie aus jedem Zusammenhang mit dem Körper, so contrahirt sich dieselbe nach den Beobachtungen Magendie's, sowie Kronecker's und seiner Schüler rhythmisch oder tonisch durch längere Zeit. Auch ohne den Einfluss des Centralnervensystems kann sich also die Cardia contrahiren und contrahirt sich vielleicht erst recht. Da nachweislich die geordneten Contractionen des Oesophagus überhaupt unter der Herrschaft von Nervenfasern stehen, die sich auf verschiedenen Bahnen vom Nervus vagus abzweigen, so sollte man nach den an anderen Organen gemachten Erfahrungen erwarten, dass in Folge Durchtrennung dieser Nervenverbindungen die Musculatur der Speiseröhre einer permanenten Erschlaffung anbeimfalle. In den oberen Abschnitten ist dies in der That so; von dem untersten aber hat Bernard (1850) zuerst bemerkt, dass derselbe unmittelbar nach Durchschneidung der Nervivagi am Halse in einen Zustand krampfhafter Contraction gerathe, welche sich erst allmälig löse und zuweilen mehrere Tage andauere. Die Unmöglichkeit oder die Erschwerung des Hinabgelangens von Speisen in den Magen nach doppelseitiger Vagusdurchschneidung am Halse beruht daher nicht sowohl auf einer vollständigen Erschlaffung der Speiseröhrenmusculatur als vielmehr auf einer krampfhaften Contraction der letzteren. Ber nard constatirte dieses Phänomen bei Hunden, Kaninchen und Pferden. Schiff hat die Angaben Bernard's bestätigt, Ebenso hat Chauveau einige hiehergehörige Beobachtungen mitgetheilt. Zuletzt haben endlich Kronecker und Meltzer gesehen, dass die Cardia im lebenden Thiere nach Durchschneidung der Vagi in Contraction übergebt und darin verharrt. Schiff hatte diese Contraction blos als eine Folge der Vagusreizung, die durch den Schnitt unterhalten werden sollte, betrachtet. Goltz, welcher seine Beobachtungen an Fröschen anstellte, gab dem Phänomen eine andere Deutung. Er sah nämlich Contractionen am Oesophagus eintreten, nicht blos nach Durchschneidung der Vagi, sondern auch nach Zerstorung der Medulla oblongata, nach

Reizung der Unterleibseingeweide, des centralen Endes des N. ischiadicus. Er dachte sich nun, dass normaler Weise von der Medulla oblongata durch die Vagi zum Oesophagus dauernd ein Hemmungsimpuls geschickt und dadurch die eigene Contraction der Speiseröhre gezügelt wird: diese Impulse fallen weg durch Vernichtung der Medulla oder durch Betäubung derselben in Folge peripherer Reize oder durch Section der Vagi. Goltz hat nachträglich diese Erklärung zurückgenommen, Alle aber, welche in der Herzbeschleunigung nach Vagusdurchschneidung eine Folge des Ausfalles des Herzhemmungstonus sehen, können dabei stehen bleiben, umsomehr, als weitere Erfahrungen von Kronecker und Meltzer die angeführte Erklärung zu erhärten geeignet sind. Die letztgenannten Forscher haben nämlich bei Kaninchen gefunden, dass zu Beginn des Schluckactes die Cardia erschlafft, geöffnet wird: ihr Tonus wird gehemmt. Demonstriren lässt sich dies am besten in folgender Weise: Man lässt durch Reizung des N. laryngens superior ein Kaninchen verschiedene Male leer schlucken, wobei der Magen mit Luft gefüllt wird. Umschnürt man nun den Oesophagus und lässt das Thier rasch aufeinander mehrmals schlucken, so sieht man, wie die Cardia deutlich erweitert wird. Andererseits kann man aber auch sehen, wie nach jedem Schluckacte auf jede Contraction des unteren Abschnittes des Oesophagus eine Contraction der Cardia folgt, die viel stärker ist als der tonische Zustand vor dem Schlucken, sie erinnert vielmehr an die charakteristische Contraction der ausgeschnittenen Cardia. Kronecker und Openchowski berichten ferner, dass je nach der Frequenz der Reize und der Intensität des Inductionsstromes bei Reizung der Vagi sowohl Erschlaffung wie Contraction der Cardia zu erzielen ist. Es ist ihnen ferner gelungen, verschiedene Aestchen des Vagus so zu sondern, dass von dem einen Aestchen immer Erschlaffung, von dem anderen immer Contraction der Cardia zu erzielen war. Langley demonstrirt den hemmenden Einfluss der Vagusreizung auf den Tonus des Sphincter cardiae und die Musculatur des angrenzenden Speiseröhrenabschnittes durch folgenden Versuch: Mit dem Uesophagus (eines Kaninchens) wird ein verticales Glasrohr verbunden, in dem sich eine Wassersäule von 15-20 cm Höhe betindet. Das Thier ist curarisirt und atropinisirt, die beiden Vagi sind durchschnitten. Wird jetzt der Vagus gereizt, so öffnet sich der Sphincter und die Flüssigkeit fliesst in den Magen ab. Der Contractionszustand der Cardia ist sonach eine Resultante zweierentgegengesetzter Kräfte, einer contrahirenden und einer erschlaffenden Die contrahirende Krast befindet sich hauptsächlich in der Cardia selbst, sie kann aber durch Impulse vom Centralnervensystem verstärkt werden. Die erschlaffende Kraft geht hauptsächlich vom Centralnervensystem (Medulia oblongata) aus, von woher massig starke Impulse durch die Vagi der Cardia fortwährend zugeführt werden. Im Moment einer Schluckauslösung.

in welchem eine Hemmungswelle sich überallhin ausbreitet, wird ein starker Hemmungsimpuls nach der Cardia geschiekt. Namentlich nach einer Summe von Schlucken erschlafft die Cardia vollständig. Es bleibt nur der Verschluss übrig, welcher eventuell auch bei der Leiche (nach Gubarow) sich vorfindet. Dieser wird dann durch die nach mehreren Secunden erfolgte Contraction des unteren Speiseröhrenabschnittes überwunden und die oberhalb des Verschlusses liegen gebliebene Schluckmasse nach dem Magen abgeführt. Würde die erschlaffende Kraft aus irgend einem Grunde geschwächt, vermindert oder ganz aufgehoben werden, so würde die Cardia auch im schluckfreien Zustande bedeutend contrahirt sein, beim Schlucken nicht erschlafft werden und der nun sehr starke Verschluss auch von der Contraction des Oesophagus nicht mehr überwunden werden können, die ganze Schluckmasse wird dann oberhalb der Cardia liegen bleiben. Es liegt auf der Hand, dass ein solches Wegfallen des Hemmungseinflusses auf die Cardia unter pathologischen Bedingungen von verhängnissvoller Bedeutung werden muss. Anatomische Folgen (Ektasie der Speiseröbre) sind dadurch sehr begünstigt. Wird dann nach längerem Decursus die Section gemacht, wird naturlich blos eine Ektasie und Hypertrophie, aber keine anatomische Stenose gefunden. Im Capitel von der »genuinen« Oesoplingusdilatation werden wir uns noch mehr damit zu beschäftigen haben.

Aber auch von verschiedenen Beobachtern beim Menschen ganz speciell gemachte ösophagoskopische Erfahrungen sprechen, völlig abgesehen vom Lumenbild, noch dafür, dass eine ringförmige Contraction der Speiseröhre unterhalb des Hintus oesophageus in Betracht kommt: wührend die an der tiefsten Stelle zu einer Sterntigur dicht aneinander gelagerten Falten oft, wenigstens theilweise, aus Magenschleimhaut bestehen, ist nicht selten auch deutlich an einer der Wände der Uebergang der blassrothen Mucosa des Oesophagus in die dunkelrothe sammturtige Magenschleimhaut zu erkennen. Wahrscheinlich reicht der musculäre Abschluss einmal mehr, einmal weniger hoch hinauf.

· ·

Das Caliber der Speiseröhre ist nicht an allen Stellen gleich. In der Praxis handelt es sich nicht blos um die Frage, bis zu welchem Durchmesser die engste Stelle des Oesophagus für Untersuchungszwecke bequem dilatirbar ist; gerade die engeren Partien der Speiseröhre sind auch Prädilectionsstellen für das Zustandekommen von Verätzungsstricturen, ferner sind dieselben der Lieblingsplatz der Carcinombildung. Deshalb besitzen die Formvariationen der Speiseröhre, beziehungsweise die relative Weite der einzelnen Oesophagusabschnitte ein hohes klinisches Interesse.

Die speciellen Angaben, welche die descriptive Anatomie über die Formverhältnisse der normalen Speiseröhre lieferte, sind, wie aus der einschlägigen Zusammenstellung von Mehnert hervorgeht, wiederum sehr abweichende gewesen.

In der älteren Literatur findet man den Oesophagus meist als einen cylindrischen, nahezu gleich weiten Canal beschrieben (G. T. Hildebrandt 1791, Uuvier 1810, Boyer 1815, M. S. Weber 1845, F. Arnold 1847, J. H. Meyer 1873, Hollstein 1873, C. Langer 1882). Auch Henle (1866) betrachtet die Speiseröhre des Menschen als einen Gang von ziemlich gleichmassigem Caliber. In Wirklichkeit besitzt jedoch der Oesophagus blosein Ausnahmsfällen einen und denselben Purchmesser und prüsentirt sich dann als ein gleich weiter Canal.

('ruveilhier (1852) und Andere erklarten den Oesophagus als einen aufrechten Kegel. Als den allerengsten Abschnitt der ganzen Speiseröhre bezeichnen Cruveilhier und Todd die Halspartie. Die untere Halfte sollte sans contredite den allergrössten Durchmesser besitzen. Auch Velpean (1826) lehrte, dass ein Fremdkörper, welcher die Halsregion passirt hat, im Brustheil des Oesophagus keinerlei Hinderniss mehr vorfinde. O. Hildebrand (1894) hebt gleichfalls hervor, dass das Anfangsstück häufig enger ist als im Uebrigen, und Mikulicz nimmt, wie wir oben gesehen haben, an, dass der Eingang in die Speiseröhre durch den sphinkterartig wirkenden Musculus constrictor pharyngis inferior voltkommen abgeschlossen ist. Weiters lehren v. Hacker's Messungen (1889), dass der Durchmesser im Allgemeinen von oben nach unten zu wachst. Auch Joessel (1889) erklart den Halsabschutt der Speiseröhre für den engsten Theil und nimmt an, dass dieselbe unterhalb der Kreuzungsstelle mit dem Bronchus nach unten zu sich erweitere. Jonnesco (1895) behauptet ebenfalls, dass der unterste Theil am breitesten ist, Endlich bestätigt noch Mehnert (1898), dass der Speiseröhrendurchmesser, wenn man von einigen speciellen localen Einschnurungen und seltenen Ausnahmen absieht, von oben nach unten zunimmt. Diese Zunahme des Durchmessers ist nicht immer eine sehr betrachtliche, da meistens das Caliber beim Durchtritt durch das Zwerchfell wiederum eine Verringerung erfährt.

Andere Autoren leingegen behaupteten, dass gerade im untersten Abschnitte des Oesophagus die engste Stelle liege. In ausgesprochenen Fallen dieser Art (dieselben sind zweifellos sehr solten), wäre die Speiseröhre zu vergleichen nut einem nach unten gekehrten Triehter. Sehon J. Fr. Meckel (1820) hatte festgestellt, dass eine etwas engere Stelle des Oesophagus dort vorhanden ist, wo derselbe durch das Zweichfell tritt. Aehnlich hat sich dann Luschka ausgesprochen. Auch Beaums und Bouchard (1880) tanden die Speiseröhre in der Höhe der Cardia am engsten. Mehnert bildet einen extremen Fall dieser Art ab.

In mehr als 75% aller beobachteten Fälle kann man am Oesophagus mehrere bald deutlich, bald weniger deutlich ausgepragte Verengungen sehen.

Eine Anzahl von Autoren betont zunächst die Existenz von zwei Engen im Anfangs- und im Endabschnitte des Oesophagus. In diesem Sinne sprach sich zunächst Hyrti aus (1878). Ihm schlesst sich Aeby (1868) au. nach weichem die Speiserbhre an beiden Enden abnummt. Laimer (1883) verzeichnet ahnliche Formen. Diesen Befunden zu Folge könnte man die Speiserohre mit einer Spindel vergleichen. Die Einschnürung, welche den unteren

Abschluss des Schlundkopfes begrenzt, ist die bekannteste der ringförmigen Verengerungen des Oesophagus. Nach Mehnert's Untersuchungen ist dieselbe etwa in der Hälfte aller Falle auch die engste Partie der ganzen Speiseröhre überhaupt, wie auch bereits v. Hacker betont hatte. Sie liegt in der Hohe des Ringknorpels und wird deshalb von den Franzosen Retrécissement cricoidiens genannt. Diese Einschnürung am unteren Abschluss des Schlundkopfes erzeugt zum Theil den bekannten Widerstand, auf welchen die eingeführte Schlundsonde beim Passiren der Halsregion zu stossen pflegt. Selbst bei Erschlaffung der sphinkterartigen Zwerchfellszwinge erfährt der Oesophagus beim Durchtritt durchs Diaphragma eine Verengung; nahezu an allen Gypsausgüssen ist das Zwerchfell durch eine scharfe, allerdings wenig betrachtliche Furche murkirt. Die von Mouton beobachtete, bisher als Typus geltende Speiseröhre, bei welcher die Zwerchfellenge den gleichen Durchmesser wie die Ringknorpeleinschnürung besitzt, gehört nach Mehnert geradezu zu den seltenen Befunden.

Ein besonders hohes Interesse beanspruchen die durch Gypsausgüsse bekannt gewordenen, im mittleren Verlaufe des Oesophagus vorkommenden Engen, sowohl bezüglich der Frage ihrer speciellen Localisation, als wegen derjenigen nach ihrer Eatstehung. Der erste Autor, welcher eine mittlere Enge entdeckte, ist Monton (1874) gewesen. Dieselbe lag bei seinen Präparaten etwa 6 cm unterhalb des Ringknorpels, entsprechend jener Stelle, an welcher die Aorta der linken Seitentlache der Speiseröhre anliegt. Diese Enga führt deshalb in der Literatur die Bezeichnung »Aortenenge«. Johnesco (1895), Testut (1895), v. Hacker (1889), Sappey (1879) bestätigten die Existenz einer solchen Einschnürung, welche der Höhe des vierten Brustwirbels entspricht. Beaunis und Bouchard (1880) verlegen diese Engein das Niveau des dritten Brustwirbels. Bisweilen tritt jedoch auch eine Engeauf, welche um zwei Wirbel tiefer, nämlich in der Höhe des fünften Brustwurbels gelegen ist und etwa der Stelle der Bifurcatio tracheae entspricht, Beaunis und Bouchard haben auch diese letztere Enge gesehen, ebenso v. Hacker, Laumer, Johnesco, Rauber, Gegenbaur (sogenannte Bronchialeage).

Fast alle Vertreter dieser Gruppe nehmen somit die Existenz blos einer einzigen mittleren Enge an und beschreiben daher am Oesophagus zwei spindelförmig erweiterte Abschnitte, welche an der engen Stelle zusammenstossen. Blos Suppey schildert die Speiseröhre als eine Combination von zwei mit ihren Spitzen auf einander gesetzten Pyramiden.

Bezüglich der aus Vorstehendem sich ergebenden Frage, ob es sieh wirklich blos um eine mittlere Engo haudle, welche einen individuell etwa um 6—7 cm (vom dritten bis sechsten, beziehungsweise siebenten Brustwirbel) varirenden Sitz hat, oder um verschiedene Engen von verschiedener Höhenlage, hat jedoch in neuerer Zeit die letztere Auffassung Geltung erlangt.

Jonnes cu unterschied vier constante Engen, und darunter zwei mittlere. Vou der letzteren soll die Aortenenge ihrer Lage nach dem vierten Brustwirbel entsprechen. Die zweite mittlere Enge nennt er linke Bronchialenge. Sie liegt in der Höhe des fünften Brustwirbels. Auch Luimer halt zwei mittlere Engen für nahezu typisch, die erste gewöhnlich unterhalb der Bifurcation, die andere 2 cm oberhalb des Diaphragmas.

v. Hacker unterscheidet, abgesehen von der eigentlichen Diaphragmaenge, noch sechs Engen (a-f), a ist die Enge des Halstheiles im Nivenu

des Ringknorpels, b entspricht der Gegend der Aortenbiegung (Aortenenge), c steht in der Höhe der Bifurcatio tracheae, f (selten vorkommend) findet sich etwa in der Mitte zwischen Bifurcatio und Diaphragma, e liegt an oder etwas über dem Zwerchfell (hemolog mit einer von Laimer als besonders constant bezeichneten Enge), a, c, e kommen nach v. Hacker am häufigsten vor. Zu einem ähnlichen Resultat war sehon früher Laimer gelangt.

Mehnert findet mindestens fünf engere Stellen, a—e, im Verlaufe. a entspricht der Aortenenge. b der Bifurcationsenge, c der Bronchialenge, d steht etwa 6 cm von der Bifurcation ab und ist wenig scharf ausgeprägt. Noch tiefer, etwa in der Mitte zwischen Bifurcation und Diaphragma, gleich der f von v. Hacker, liegt e. Es handelt sich hiebei nicht um blos locale Einziehungen (Gefässeindrücke), sondern um ringförmige Einschnürungen, und ferner nicht um pathologische Verengungen sondern um physiologische Einrichtungen. Dies gilt auch für die seltene Einschnürung, welche die Grenze zwischen Speiseröhre und Magen markirt. Eine sehr grosse Variabilität der Speiseröhre besteht insofern, als meist einige der Einschnürungen fehlen.

Tabelle 7 (S. 40) stellt alle einschlägigen Literaturangaben übersichtlich nach Mehnert zusammen.

Um seine eigenen Befunde mit den Angaben der Literatur möglichst vollständig in Relation zu bringen, bediente sich Mehnert der ebenfalls hierher gestellten lehrreichen Construction in Tabelle 8 (vgl. S. 41). Er zeichnete auf Millimeterpapier ein Rohr von 25 cm Länge (Desophagus). An diesem Schema bezeichnete er jedes Mal die Stelle, an welcher ein Autor bei einem normalen Desophagus eine Enge gesehen hat. Zum Zwecke der leichteren Orientirung wurde am Massstabe in entsprechender Hohe jedes Mal die Beziehung zu dem Nachbarorgane vermerkt.

Aus dieser Zusammenstellung können wir nun mit Mehnert erkennen, dass Einschnürungen im ganzen Verlauf der Speiseröhre existiren. Ihre Vertheilung ist keine unregelmässige, sondern der Abstand zwischen je zweien ist immer nahezu derselbe. Bemerkenswerth ist allerdings die ungleiche Vertheilung in der Zahl der Beobachtungen. Die grösste Zahl der Beobachter findet Engen in der Höhe des Ringknorpels und des Diaphragmas. Ein drittes Maximum liegt im mittleren Theile und erstreckt sieh auf ein Gebiet von eirea 8 cm. das 6 cm unterhalb des Ringknorpels beginnt und unter dem huken Hauptbronchus metklich an Häufigkeit verliert ([Aortenenge], Bifurcationsenge, [Bronchialenge]). Wenn also auch ringförmige physiologische Engen zwar am häufigsten an drei Stellen (Antang, Bifurcation, Endstück) vorkommen, zeigt Mehnert's Construction doch, dass dieselben nicht ausschliesslich darauf beschränkt sind, sondern im ganzen Verlauf des Gesophagus auftreten können. Nach Mehnert kann man im Ganzen 13 solcher Engen unterscheiden, von denen die

Die Formvariationen der Speiseröhre in der Literatur nach der Zusammenstellung Mohnert's. 1) Tabelle 7.

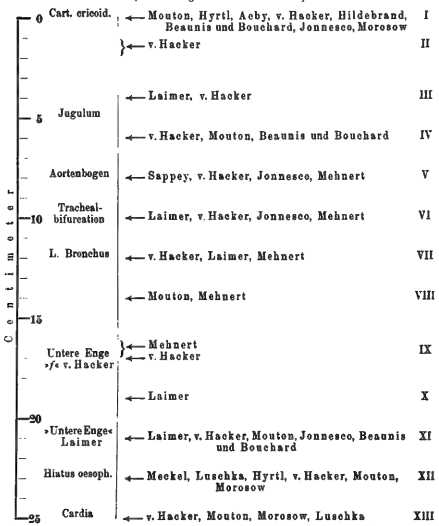
Langer 1882	Hollstein 1873	Меуег 1873	Henle 1866	Arnold 1847	Weber 1845	1815	Cuvier 1810	Hildebrandt 1791	Cylinder	
			1898	1894 Mehnert	1881 Hildebrand	1889 v. Mikulicz	Velpeau v. Hacker	Cruveilhier 1852	mit der Spitze nach oben, Verbreiterung nach unten	Kegel
				Gubaroff 1886	Laimer 1883	Meckel 1810	v. Luschka l. c.	Sappey 1879	(nach unten gekehrter Trichter) eine engere Stelle im Verlaufe	Kegel
			,		Laimer 1883	Hoffmann 1877	Aeby 1886	Hyrt1 1878	n engere Stellen förnig erweiterte am Antang, Ende Abschnitte), le (oder mehr in der drei enge Stellen, be Mitte) Mitte) (zwei spindel- förnig erweiterte Stellen, be Stellen, be Ende	Spindel
Rauber 1897	Gegenbaur 1892	Joessel 1889	Testut 1895	Tillaux 1883	Bouchard 1880	Beaunis	v. Hacker 1889	Mouton 1874	(zwei spindel- förnig erweiterte Abschnitte), drei enge Stellen, Anfang, Mitte, Ende	Spindel
		-			Mehnert 1898	Jonnesco 1895	v. Hacker 1889	Laimer 1883	zwei engero Stellen im Ver- laufe (zwei mittlere Engen)	Spindel
							Laimer 1883	Jonnesco 1895	drei engere Stellen im Ver- laufe	Spindel
_								Mehnert 1898	mindestens fünf ongere Stellen im Verlaufe	Spindel

1) Im Speciellen bestehen viele Widersprüche in den Literaturangaben; deshalb sind die hier aufgestellten Gruppen theilweise nicht scharf abgegrenzt, theilweise nicht ungezwungen.

Tabelle 8.

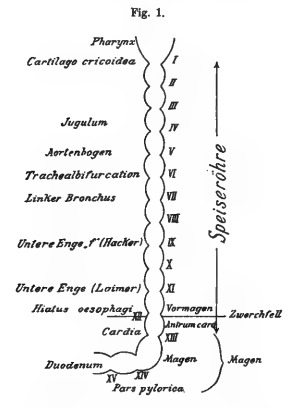
Sitz der physiologischen Engen« der Speiseröhre nach den Angaben der bisherigen Beobachter.

(Zusammengestellt von Mehnert.)



oberste die Ringknorpelenge ist, die unterste in der (beim Erwachsenen sehr inconstanten) Cardiafurche repräsentirt wird.

Die morphologische Bedeutung der physiologischen Engen der normalen Speiseröhre knüpft sich an die ursprünglich segmentale Natur des Vorderdarmes, von welchem der Oesophagus ein Derivat ist. Mehnert wurde auf die Annahme einer metameren Gliederung der Speiseröhre geführt einerseits dadurch, dass in der Höhe gewisser Engen jedes Mal eine Speiseröhrenarterie zu sehen ist, und weiters dadurch, dass die Zahl der Wirbel, in deren Bereich die Speiseröhre liegt (12), der Maximalzahl der Spindelabschnitte (Enteromeren) entspricht und die Zahl der Engen (13) gleich ist der Zahl der entsprechenden Zwischenwirbelscheiben. Zur Veranschaulichung seiner Vorstellung über Zusammensetzung und ursprüngliche Gestalt des primitiven Schlunddarmes gibt Mehnert eine hieher gestellte schematische Darstellung (vgl. Fig. 1),



Mehnert's Schema des menschlichen Oesophagus, in welchem alle bisher beobachteten physiologischen
Engen combinirt sind.

in welcher alle bisher beobachteten physiologischen Engen, beziehungsweise die zwischen denselben gelegenen Spindelglieder combinitt sind. Besonders ist hervorzuheben die letzte Ringfurche (XIII), welche das Antrum cardiacum Luschka's vom Magen abgrenzt. Ueber dem Zwerchfell liegen elf Spindelabschnitte, unterhalb nur ein einziger (das erwähnte Antrum). Dicht über dem Zwerchfell sah Arnold eine locale Erweiterung der Speiseröhre, welche Luschka als Vormagen unterscheidet (elster Spindelabschnitt).

Die Ursache, weshalb die ererbten und schon beim Neugeborenen ausgeprägten Einschnürungen während des postfötalen Lebens an einzelnen Stellen gänzlich verwischt werden, an anderen scharf begrenzt bestehen bleiben, ist die Druckwirkung von Seite der Umgebung (Ringknorpel, Aorta, Bifürcation der Luftröhre, linker Bronchus, Zwerchfell). Wahrscheinlich bedingt speciell die vom Ringknorpel, der Bifürcation und dem Zwerchfell individuell verschieden stark ausgeübte Compression auch schon während des Fotallebens eine geringere Entwicklung der betroffenen Abschnitte, und in Folge dessen bleiben die ursprünglichen, in den metameren Einschnürungen gegebenen Verhältnisse erhalten. An anderen Stellen wächst die Speiseröhre weiter und verliert die ursprünglich segmentale Structur.

Ganz besonders ausschlaggebend kommt (ausser bei den 13 segmentalen Speiserährenengen) die Druckwirkung von Seite der Umgebung in Betracht bei der von Mehnert als infrabifurcale Aortenenge der Speiseröhre bezeichneten (inconstanten) Bildung. Dieselbe kann einen Innendurchmesser von kaum 11 mm besitzen, und die engste Partie des ganzen Oesophagus bilden. An dem Zustandekommen dieser Engeentspechend der Berührungsstelle von Aorta und Speiserobre sind sowohl (hinsichtlich des Grades dieser Bildung) die Variationen des Oesophagus, hauptsächlich jedoch jund zwar hinsichtlich des Hohensitzes der Bildung) diejenigen der Aorta betheiligt. Die Aorta liegt beim Embryo in der Mittellinie, rückt dann in toto wahrend des Wachsthums an den linken Rand der Wirbelsaule, um schliesslich in Folge von seniler Erschlaffung und consecutiver Verlängerung des ganzen Gelässrohres nach hinten zu sinken und in gleiches Niveau mit dem Wirbelkörper zu gelangen. Nach Mehnert ist es die prävertebrale Lage, also der juvenile Lagetypus der Aorta, welcher die Entstehung der Aortenenge des Oesophagus begunstigt. Bei diesem Situs liegen Aorta und Speiseröhre nicht nur dicht an einander, sondern sie stehen auch in breiter Berührung. Unterstützend wirkt ein geringer Abstand der Speiserehre von den Wirbelkörpern und ein Zusammentressen des Gesophagus und der Aorta unter einem Winkel.

Die Frage, welcher Durchmesser der engsten Stelle einer normalen Speiseröhre zukommt, ist in der Literatur strittig. Nach Sappey beträgt die grösste Enge in der Hohe des dritten Brustwirbels 20 mm. Johnesco gibt den sagittalen Durchmesser der Speiserohre in der Höhe des Ringknorpels und des linken Bronchus auf nur 17 mm an. Tillaux setzt den gerungsten Durchmesser noch niedriger, indem er behauptet, dass eine Olivensonde von 14 mm Durchmesser eine jede Stelle im normalen Oesophagus anstandslos passiren müsse. Mit Rücksicht auf Mehnert's Angabe über den moglichen Aussendurchmesser von blos

11 mm, entsprechend der infrabiturealen Aortenenge, müssen wir aber zugeben, dass eine Enge von 11 mm noch innerhalb der physiologischen Variationsbreite liegt. Auch Mouton hat (an seinem ersten Ausguss) in der Gegend des Zwerchfelles auf einer Strecke von 3 cm einen Durchmesser von nur 12 mm gesehen. v. Hacker berechnet für die Höhe des unteren Ringknorpelrandes den Durchmesser der Speiseröhre durchschnittlich blos mit 13 mm. Ein von ihm gewonnener Ausguss (23jähriger Mann mit einer Körperlänge von 175 cm) zeigte 4—5 cm unterhalb des Ringknorpels einen Querdurchmesser von 12. und einen Sagittaldurchmesser von nur 7 cm. Beaunis und Bouchard geben ebenfalls den Durchmesser der Speiseröhre in der Höhe des dritten Brustwirbels, also gleich unterhalb der oberen Brustapertur, und den über der Cardia auf blos 12 mm an.

Das Mindestmass für den geringsten physiologischen Durchmesser der Speiserohre ist also bis auf etwa 10 mm herabzusetzen. Es fragt sich nun, ob dieser Werth nicht blos einem mittleren Dehnungszustande der Speiseröhre entspricht, und wie sich derselbe verhält bei maximaler, für Untersuchungszwecke bequem erreichbarer Dilatation? Quantitativ ist eine solche aber gewiss sehr beschränkt, schon weil sieh der Oesophagus am Halse nach vorn an die Trachea, nach hinten an die Wirbelsäule anlegt. Nur in transversaler Richtung ist die Dilatiebarkeit etwas grösser (Schwertschlucken). Zu diagnostischen Aufgaben sollten nur Olivensonden von etwa höchstens 1 cm Durchmesser benützt werden. Erst dann, wenn beim Erwachsenen eine solche auf ein unüberwindliches Hinderniss stösst, ist man berechtigt, auf eine pathologische Verengung zu schliessen. Die Thatsache, dass tiefsitzende Engen, zum Theile noch dazu solche in unmittelbarer Nachbarschaft der Aorta. existiren, sollte auch Anlass geben, eine alte Schulregel, welche den Rath ertheilt, unterhalb der Cartilago cricoidea gelegene indifferente Fremdkörper in den Magen hinabzustossen, einzuschränken.

Eine weitere pathologische Bedeutung der physiologischen Speiseröhrenengen ist darin gelegen, dass an denselben verschluckte ätzende Flüssigkeiten ein Hemmniss finden müssen; in Folge dessen werden die Verengungen in stärkerem Grade von den corrodirenden Substanzen getroffen, als die spindelförmig erweiterten Abschnitte. Die häufigsten physiologischen Engen sind deshalb auch geradezu Prädilectionsstellen für den häufigsten Sitz der ringförmigen Verätzungsstricturen (Ringknorpel, Aortenenge, Bifurcationsenge, linke Bronchusenge, Zwerchfellenge). Wir sind aber berechtigt, überhaupt dreizehn physiologische Engen zu unterscheiden, etwa ebensoviel localisirte Wahlstellen existiren auch für ringförmige Narbenstricturen.

Wenn eine durch mechanische Irritation hervorgebrachte Affection der Organe die Entwicklung von Carcinomen überhaupt stark begünstigt.

so können wir uns nicht verwundern, wenn die Uebergangsstelle des Schlundkopfes in die Speiseröhre, die Gegend der Bifurcatio tracheaund das Endstück des Oesophagus nächst der Cardia auch als Lieblingssitz des Speiserohrenkrebses sich herausstellt; denn diese Partien des Schlundrohres sind den schädlichen Einflüssen der Speisemassen am meisten exponirt. Am aller häufigsten ist der Sitz der Carcinombiklung die Gegend der Theilung der Trachea, beziehungsweise die Stelle, wo der Oesophagus die hintere Wand des linken Bronchus kreuzt. Da kommt wohl auch der Druck der Trachea (Bronchus) begünstigend hinzu.

In einem gewissen Sinne sind sowohl die fruher angeführten dreizehn Segmentengen, als auch die durch Druck von Seite der Aorta stärker ausgeprägte sogenannte infrabifurcale Aortenenge typische «Hemmungsbildungen« insoferne, als die ersteren gewissermussen Ahnenzustände wiedergeben und die letztere entstanden ist als Folgeerscheinung der persistenten infantilen Lage der Aorta (Mehnert). Eine enge Speiserohre, vor Allem die durch bestimmte Engen gegliederte Form, repräsentirt eine primitive Stufe. Das Fehlen einer jeden localen Verengung, eine diffus nach unten zu conisch sich verbreiternde Form und eine mangelhafte Abgrenzung gegen den Magen charakterisiren eine ontogenetisch hohere Organisation des Oesophagus. Eng an die angegebenen anatomischen Verhaltnisse der Form der Speiseröhre schliessen sich auch noch die Falle von «angeborener Stenose» (am Eingange der Speiseröhre und im untersten Theile derselben) an.

* +

Die Arterien der Speiseröhre werden von den benachbarten Stämmen geliefert, dieselben stammen also nicht aus einheitlicher Quelle. Für den Halstheil des Organes kommen sie von den Arteriae thyreoideae inferiores, für den Antang des Brusttheiles von den Arteriae bronchiales posteriores und für den weiteren Verlauf direct von der Aorta. Das unterste Ende des Oesophagus wird von der Arteriae eoronaria ventricult sinistra versorgt. Auch mit den Arteriae phrenicae inferiores stehen die Speiseröhrengefasse im Zusammenhang. Alle Arterien senden sich Aeste zu und umspinnen das Organ mit einem anastomotischen Netz.

Stärker sind im Verhaltniss zu den Arterien die Venen ausgebildet. Dreierlei Bahnen stehen dem Oesophagusblute zur Verfügung. Das erste System von Venen sendet mit Hilfe der unteren Zwerchfelladern sein Blut in die Vena eava inferior. Dabei finden sich jedoch vielerlei Unregelmassigkeiten, ja diese Venen sind oft gar nicht vorhanden. Wichtiger ist das zweite System. Disselbe gehort dem Gebiet der Vena cava superior an. Die hicher strebenden Venen ergiessen ihr Blut in die Vena thyreoiden inferior, die Venae pericardiaene, Venae mediastinales posteriores, Venae intercostales, Venae diaphragmaticae superiores. Diese wiederum senden ihren Inhalt in die Vena azygos und bemiazygos, manchmal auch unmittelbar in die Vena cava superior. In der Höhe des Kehlkoptes bilden die Aeste, die der Vena

thyreoidea inferior angehören, unter sich und mit der Vena thyreoidea superior vielfache Anastomosen. Das dritte System vereinigt die Venen, die zur Vena portae ihr Blut senden. Als Bindeghed dieht die Vena coronoria ventriculi sinistra. Die Venen aller drei Systeme bilden einen inneren Plexus in der Submucosa des Oesophagus und einen äusseren; beide gehen durch die Musculatur hindurch zahlreiche Anastomosen ein. Sie alle stellen ferner ein dichtes Netz dünner Stämmehen dar, vornehmlich im untersten Drittel des Oesophagus, nahe der Cardia, woselbst sich ein ringförmiger Venenplexus findet. Zwischen allen drei Systemen bestehen viele Anastomosen, so dass eine directe Communication zwischen dem Pfortadersystem und den allgemeinen Körpervenen existirt. Für den Fall also, dass irgendwo im Gebiet der Vena portae sich ein Hinderniss entwickelt hat, ergibt sich sonach hier eine wichtige Collateralbahn. Auf ihr kann das Prortaderblut durch die Vena coronoria ventriculi, durch deren Wurzeln in das submuköse Venengeflecht, von hier nach der Vena azygos und in das Herz gelangen. Nach Kundrat ist diese Bahn in der Regel rein deswegen nicht entwickelt, wei! gewöhnlich die submukösen Venennetze am Oesophagus absetzen und nur in geringer Verbindung mit der Vena coronoria ventriculi stehen. Wenn aber diese Verbindung gut entwickelt ist, kommt es zur Bildung der genannten Collaterale, und dieselbe kann thatsächlich so viel Blut aus der Vena portae abführen, dass eine erheblichere Stauung in der von den Gedärmen kommenden Pfortaderästen nicht eintritt

Die Lymphgefässe des oberen Theiles der Speiseröhre begeben sich mit denjenigen des Pharyax zu den Glandulae cervicales profundae superiores, welche in der Gegend der Theilungsstelle der Arteria carotis gelegen sind, die übrigen in die Glandulae mediastmi posteriores, die sich längs der Aorta thornerea bis zum Hiatus aorticus vertheilen.

Die Nerven für den oberen Abschnitt des Oesophagus werden von den Nervi recurrentes beider Nervi vagi als Nervi oesophagei superiores abgegeben. Die Nervi oesophagei inferiores entspringen vom Brusttheil des Vagusstammes selbst und formiren ein Geflecht, welches die untere Hälfte der Speiseröhre als Plexus oesophageus umgreift. Oefter zerfallen die Stämme der Nervi vagi selbst im Brusttheil in mehrere stärkere Aeste und lösen sich anscheinend in das auf beiden Seiten vorhandene Geflecht auf. Zu dem Geflecht gesellen sich sympathische Nerven vom Brusttheil des Grenzstranges.

Manches spricht dafür, dass die quergestreifte Musculatur des Oesophagus Fasern aus den vorderen Wurzeln der oberen Halssegmente bezieht. Näheres ist meines Wissens darüber nicht bekannt.

* *

Henke und Konig erhielten experimentell vermittelst Leim- oder Wasserinjectionen in den retropharyngealen Raum gewisse Aufschlüsse über die Begrenzung desselben und seine Communication mit anderen Raumen. Sie unterscheiden vier grosse Spalträume am Halse, den prävisceralen, die puarigen Gefäss- und Muskelspalten und den uns hier am meisten interessirenden retrovisceralen Spaltraum. In dem letzteren entwickeln sich numlich die retropharyngealen Eiterungen. Nach oben ist dieser Raum begrenzt durch die Basis erann, nach unten verhert er sich in den hinteren Mediastmalraum. In der Höhe des funkten Hulswirbels, also in der Gegend der Uebergangsstelle des Schlundkopfes in die Speiserohre, wird der retroviscerale Spaltraum enger und umgreift einzulär den Oesophagus. Er communicit imt dem prä-

visceralen Spalt, welcher zwischen den Vorderflächen des Larynx, der Trachea, der Schilddrüse und der hinteren Partie der Halsmuskeln sich findet und in den vorderen Mediastinalraum sich fortsetzt. Ferner hängt der retroviseerale Spalt zusammen mit den Gefassspalten für die grossen Halsgefasse. Von grosser Bedeutung sind hier ferner die retropharyngealen Lymphknoten, besonders die Gl. cervicales profundae superiores. Von diesen, vielleicht zum Theil auch von der Rachentonsille und den Gl. faciales profundae, gehen die meisten Retropharyngealabscesse aus. Es sind insbesondere die Congestionsabscesse, welche sich in die Tiefe senken bis ins bintere Mediastinum, Gelegentlich perforiren die retropharyngealen Eiterungen in den Oesophagus.

* *

Die Umgebung der Speiseröhre im Halstheile bildet lockeres Zellgewebe, durch welches dieselbe der vorderen Wand der Pars membranacea tracheae dicht anliegt; je näher die Theilungsstelle der Trachea, desto verschieblicher wird diese Verbindung. Die relative Beweglichkeit gestattet ein Auswerchen nach der Seite benn Vorhandensein von Geschwülsten. Die Musculatur des Oesophagus ist mittelst zweier Ligamente, des Ligamentum corniculopharyngeum und des Ligamentum cricopharyngeum an die Hinterseite des Kehikopfes festgehaftet, und in Folge dessen vermag Perichondritis des Ringknorpels auch Phlegmone der Speiseröhre hervorzurufen. Hinter sich hat der Oesophagus bis zum vierten Brustwirbel die Wirbelsäule mit ihren Muskeln. Dazwischen befindet sich blos eine lockere Schichte von Bindegewebe, die directe Fortsetzung des Retropharyngealgewebes. In diesem Gewebe können, wie schon erwähnt, Retropharyngealabscesse längs der Speiseröhre sich herabsenken. Die in der Wirbelsaule gegebene feste Unterlage des Oesophagus erklart es, dass Fremdkörper in seinem Halstheile einen Druck nach vorne auf die Pars membranacea trachene üben und dadurch leicht Respirationsstörungen verursachen. Dies gilt vor Allem für die Gegend der Bifurcation. Bei Hypertraphie der Thymus und Intumescenz der regionären Lymphknoten im Kindesalter kann gelegentlich selbst ein hier steckenbleibender Bissen durch Abplattung der Trachea acute Erstickung verursachen. Insbesondere bei hintenüber gebeugtem Kopfe wird die obere Speiseröhre zwischen Trachen und Wirbelsaule eingeklemmt, der Ringknorpel des Kehlkopfes legt sieh dabei so fest an die Wirbelsäule, dass es Mühe kostet, mit einer Schlundsonde daran vorbei zu gelangen. Der Nervus laryngens inferior verlauft in der Furche zwischen Luft- und Speiseröhre nach oben, bei Carcinom des oberen Oesoplagusabschnittes wird er öfter gelähmt und es entsteht Heiserkeit. Auch die seitlichen Hörner der tilaudula thyreoidea steigen an der Seite des Anfangsstückes der Trachea und Speiserohre empor; insbesondere bei malignen Strumen konnen deshalb beträchtliche Schlingbeschwerden entstehen. Eine Varietät von entwicklungsgeschichtlicher Herkunft, das Entspringen der Arteria subclavia dextra als letzter Ast aus dem Arcus aortae und deren Herübergelangen auf die rechte Seite des Körpers hinter dem Oesophagus ist angeschuldigt worden, eine Behinderung des Schluckens (Dysphagia lusoria) zu bewirken. Sichere einschlägige Beobachtungen liegen indess keine vor, Gleichgiltig ist aber, wie wir sehen werden diese Gefassanomalie doch meht. Beim Eintritt ins Mediastinum zieht der Oesophagus hinter dem Aortenbogen herab, mit dessen hinterer Fläche er in unmittelbare Berührung kommt; auch die Aorta descendens hat intime Lagebeziehungen zum Oesophagus. Kommt an dieser Stelle der Aerta ein Aneurysma zur Entwicklung.

so kann dasselbe einen Druck auf die Speiseröhre üben und eine Stenose verniuschen. So erklart es sich auch, dass eine in die Speiseröhre eingeführte sterfe Sonde ein Aneurysma zum Bersten bringen kann. Fremdkörper können den linken Bronchus verlegen. Eine Sonde, welche ein hier situirtes caremomatöses Geschwür perforirt, kann gleichfalls in den Bronchus vordringen. Unterhalb der Bifurcatio tracheae tritt der Ocsophagus mit den Bronchialdrüsen in Berührung; tuberculóse Cavernen derselben perforiren nicht so selten in die Speiseröhre. Wester abwärts geht die Speiseröhre an demjenigen Thou der hinteren Seite des Herzbeutels vorüber, welche den linken Vorhof zudeckt (Pars pericardiaca ocsophagi). Die Speiseröhrenwand durchsetzende Freunkorper konnen deskalb Verletzungen des Atriums, der Venae pulmonales bewirken, Oesophagusearcinome perforiren bisweilen in das Pericard, den Vorhof. Aehaliches ist moglich wegen der Lagebeziehung der Speiseröhre zur Aorta thoracien, zur Vena azygos und hemiazygos; es kann vom Oesophagus her Eröffnung der genannten Gefasse erfolgen. Die rechtssettige Lage des Brusttheils der Speiseröhre und ihre unmittelbare Nachbarschaft zur Pleura mediastinalis der rechten Seite bedingen es, dass der Durchbruch eines Oesophagusearcinoms in dieser Gegend meist gegen die rechte Pleurahöhle hin erfolgt.

* *

Ein Theil der verwickelten, unter Mitwirkung zahlreicher Muskeln sich abspielenden Processe, durch welche der Bissen aus der Mundhöhle in den Magen befördert wird (Schluckact), hat bereits in der ersten Hälfte dieser Abhandlung (. Erkrankungen der Mundhöhle ., S. 12, 20) seine Besprechung gefunden. Nachdem der Bissen formirt und auf den Zungenrücken geführt worden ist, wird durch Erregung sensibler Nerven in dem hinteren Abschnitte der Mund-Rachenhöhle der »Schluckreflex« ausgelöst. Gegenwärtig ist es noch unmöglich, eine ganz bestimmte Gegend derselben zu bezeichnen, von welcher aus unsehlbar dieser Restex sich auslösen liesse, man kann nur sagen, dass der Schluckreßex zu Stande kommt, sobald der Bissen hinter das Palatum molle in die Region der Tonsillen gelangt ist. Die Führung des Bissens bis dorthin findet unter dem Einfluss des Willens statt. Den ersten Theilact des Schluckens bildet die reflectorische Contraction der Musculi hyoidei, wodurch die Schluckmasse unter hohen Druck gestellt und nach der Seite des geringsten Widerstandes, also nach hinten, verdrängt wird. Fast zu gleicher Zeit beginnen sich auch die Musculi hyoglossi zu contrahiren und bewirken, dass die freie Flache der Zungenwurzel, welche in der Ruhe nach hinten oben gerichtet ist, eine Bewegung nach hinten und unten ausführt. Die hiedurch bewerkstelligte schnelle Verengerung des Raumes zwischen den Musculi mylohyoidei und dem Gaumen erhöht daselbst auch rasch den Druck. Gesteigert wird diese Wirkung durch den Zug der Musculi hyoglossi, womit der Zunge eine Bewegungsrichtung in dem angeführten Sinne ertheilt worden ist. Auf diese Weise werden nun flüssige und weiche Speisen fast durch die ganze Schluckbahn in weniger als einer Zehntel Secunde bis tief in den Oesophagus hinabgespritzt, bevor noch Contractionen der Pharynx- und Oesophagusmuskeln sich geltend machen können. In der Gegend seines Einganges erweitert sich der Oesophagus im Momente des Schluckvorganges unter dem Einflusse der Musculi geniohyoidei, welcher dadurch noch ausgiebiger wird, dass die Musculi thyreoidei die Speiseröhre mit heraufziehen und spannen. Die Zusammenziehung der Geniohyoidei wird auch äusserlich kenntlich, indem die Gegend des Mylohyoideus, nachdem sie unmittelbar zuvor beim Schluckantang sich abgeflacht hat, sich sofort noch starker senkt, wobei der aufsteigende Kehlkopf nach vorne gezogen wird (Kroneck er und Meltzer). Es ist darnach verständlich, dass Lähmung ganzer Partien des Oesophagus das Schlucken zwar erschwert, es aber nicht aufhebt. Fe ste Inhaltsmassen werden aber wohl auch beim Menschen in langsamem Tempo und hauptsächlich durch die (Pseudo-)Peristole des Oesophagus weiter befördert.

Diesem ersten Schluckacte schliessen sich als folgende Theilacte Bewegungen des Oesophagus an. Diese haben den Effect, an der Wand der Schluckbahn sitzen gebliebene Reste des geschleuderten Bissens weiter zu befordern, und Bissen, die zu gross sind, um allein durch die Contraction der Mylohyoidei und die erwähnte Bewegung der Zunge bis in die unterste Partie des Uesophagus geworfen zu werden, in den Magen zu befürdern. Die Zusammenziehung der Musculi constrictores pharyngis nimmt etwa 0.3 Secunden nach Beginn des Schluckens ihren Antang, etwa 0.9 Secunden später beginnt die Contraction des obersten Theiles des Uesophagus. In dem letzteren sehreitet die Contraction nicht mit gleichmässiger Geschwindigkeit von oben nach unten fort. Die Speiseröhre muss hinsichtlich des Contractionsverlaufes in drei Abtheilungen getheilt werden: eine obere mit quergestreiften, eine mittlere mit quergestreuten und glatten, eine untere blos mit glatten Muskeln. Innerhalb jeder derselben breitet sich die Contraction mit ziemlich grosser Geschwindigkeit aus. Jeder Abschnitt contrahirt sich für sich in seiner ganzen Lange, beim Uebergang jedoch von einer zur anderen Abtheilung greift eine nicht unbeträchliche Verzögerung von selbst mehreren Secunden Platz. Eine wirkliche Peristaltik stellt schon deshalb die Contraction der Speiserobre nicht dar. Wenn man den Oesophagus am Halse durchschneidet, oder sogar ein langes Stück von ihm exstirpirt und dann den Nervus laryngeus superior, welcher leicht den Schluckreflex auslost, reizt, so tritt ganz regelmassiges Schlucken ein, und die Bewegung der Speiserohre beschränkt sich nicht blos auf deren oberen Theil, sondern auch in dem Abschnitt unterhalb des Schnittes tritt die Contraction wie in der Norm hervor (Mosso). Wahrend sich der untere Abschnitt contrahirt, ist die Cardia noch nicht ganz geöffnet, sondern sie hat einen gewissen Tonus.

Durch den einmal eingeleiteten Schluckreffex werden also die verschiedenen Abtheilungen der Schluckbahn (Mundboden und Zunge. Pharynx, obere, mittlere und untere Abtheilung des Oesophagus) durch vom centralen Nervensystem ausgehende Impulse in ganz bestimmter Reihenfolge erregt. Die Nerven des Oesophagus finden sich beim Menschen für den oberen Theil in den Nervi recurrentes vagi, für den unteren in dem Plexus pulmonalis und oesophageus. Die Wurzeln der genannten Nervengeflechte stammen aus Aesten vom unteren Theil des Brustvagus. Es sind die geordneten Contractionen des Oesophagus, welche nachweislich unter der Herrschaft von Nervenfasern stehen, die sich auf verschiedenen Bahnen vom Nervus vagus abzweigen. Die Folgen der Vagusdurchschneidung sind bereits an anderer Stelle (vgl. S. 34) dargelegt worden. Sehr bemerkenswerth ist die lange Fortdauer der Erregbarkeit des neuro-muscularen Eigenapparates des Oesophagus (Mosso). Wenn man einem eben getödteten Hunde ein 10-12 em langes Stück aus der Speiseröhre excidirt, dasselbe aufbläst und in einem feuchten, warmen Raume aufhängt, so lassen sich an einem solchen Präparate Bewegungen bis zu mehreren Stunden beobachten. Der Versuch gelingt auch bei Verwendung vorher curaresirter Katzen.

Da der Pharynx auch mit den Choanen und dem Larynx communicirt, würde der beim Schlucken stattfindende positive Druck den Bissen leicht dorthin ausweichen machen können. Die verschiedenen, beim Schlucken thätigen schutzenden Mechanismen (Contraction der Musculi palatoglossi und Musculi styloglossi, Abschluss des Nasen-Rachenraumes durch das activ erhobene Gaumensegel, Contraction der Musculi constrictores pharyngis superiores und Bildung des Passavant'schen Wulstes, Vorrücken der Plicae salpingo-pharyngeae gegen die Mittellinie, Verschluss des Larynx) entziehen sich einer eingehenden Besprechung an dieser Stelle.

Die, wie man sieht, äusserst compliciten Vorgange beim Schlucken werden wahrscheinlich von der Medulla oblongata beherrscht und geregelt. Nach Marckwald würde das Schluckcentrum lateralwärts und oberhalb der Spitzen der Alae einereae situirt sein. Ausser denjenigen Reflexen, welche die Schluckbewegung auslösen, gibt es auch solche, durch welche dieselbe reflectorisch gehemmt wird. Wenn man in kurzen Intervallen mehrmals nacheinander schluckt, contrahirt sich die Speiserohre nicht nach jedem Schlucken, sondern bleibt bis zum letzten Schlucke offen. Durch diese Vorrichtung wird der Effect des ersten Schluckaetes, der Contraction der Musculi mylohyoidei, bei schnell nacheinander erfolgenden Schluckbewegungen sichergestellt, indem der hinuntergeschleuderte Bissen die Speiserohre immer offen findet. Auch beim Gurgeln wird die Schluckbewegung, durch starkes Zusammenpressen der Pharynxconstrictoren, gehemmt.

Wenn der Bissen zum unteren Ende des Oesophagus gelangt ist, wird er von dort aus in den Magen getrieben. Die Cardia, der sechste Abschnitt der Schluckbahn, ist, wie früher dargelegt worden (S 34), normal durch Muskelaction geschlossen. Durch die Thätigkeit ihrer Dilatatoren wird die Cardia geöffnet und der hinunter geschluckte Bissen durch die Zusammenziehung des untersten Oesophagusabschnittes in den Magen geschafft. Wenn durch Section der Vagi die Speiseröhre auf ihren eigenen (neuro-imuscularen Apparat reducirt ist, bleiben die hinuntergeschluckten Massen dort. Dies und die gleichzeitig bewirkte Unmöglichkeit eines vollständigen Verschlusses der Stimmritze (Lahmung der motorischen Kehlkopfnerven) wird zur Ursache der verhangnisvollen Aspiration jener Massen in die Lungen.

* *

Das Verschlucken*, auf dessen Berücksichtigung speciell in der Krankenpflege in jüngster Zeit besonders M. Mendelsohn aufmerksam gemacht hat, kann nach diesem Autor ein primäres sein und donn alle Möglichkeiten untassen, in welchen Speisetheile, ohne zuvor ausgelöste reflectorische Action, direct in die nicht genogend abgeschlossenen Luttwege bineintreten, oder ein secundäres, wobei aut reflectorischem Wege zunächst Husten ausgelöst wurd und huedurch die an sieh vollständig competenten Verschlüsse der Luttwege durchbroeben werden.

Die praktische Bedeutung des Verschluckens berüht darauf, dass zunächst öfter die Ernährung des betroffenen Patienten leidet, dass eine Abnetzung gegen Speisenaufnahme die Folge ist, ferner dass Speisetheile in die Luftwege gerätlich, und dass, in Folge der ausgelösten Hustenstösse, eine oft erhebliche Blutdrucksteigerung bewirkt, eventuell Kopfschmerzen, und selbst Apoplexien, Hämoptysen u. s. w. verursacht werden können.

Die empirische Krankenpflege sucht das Verschlucken zu verhüten durch die Vorschrift, den zu internden bettlagerigen Kranken aufzurichten, seinen Oberkörper aufzusetzen oder wenigstens den Kopf zu heben. Diese Massregeln sind der alltaglichen Erfahrung entlehnt, dass die Kranken im Liegen sieh bedeutend bäufiger verschlucken. Die Erklärung dieser Thatsache könnte in erster Lime davon ausgehen, dass der Absehluss der Schluckbuhn gegen den sie kreuzenden Respirationsweg in liegender Position ein minder vollkommener sei, als bei aufrechter Körperhaltung. Meindels ohn fand jedoch, dass die Korperhaltung den Abschluss der Nasenhohle durch das Gaumensegel und den Verschluss des Geren Kehlkopfelinganges beim Schlucken in keiner Weise beeutflusst. Ein primäres Verschlucken, ein einfaches Hinübertreten aus der Schluckbuhn in die Luftwege lediglich aus der Körperlage her gibt es deshalb bei normaler Bildung und Function der beim Schlücken concurrirenden Organe nicht. Es müssen also andere Momente sein, welche in der Horizontallage das Verschlucken leichter zu Stande kommen lussen.

Be, nach so vollstardigem Abschluss von Nase und Kehlkof muss aber bet jeder Athmung ein Lüften dieses Verschlusses erfolgen. Die Menge und die Schnelligkeit der Emverleibung von Speisen bei einem liegenden Kranken ist desluib von wesentlicher Bedeutung, die Form der Darreichung modifiert ei-

helden den Athenmechanismus Wenn während des Schluckens eines grossen Bissens eine kräftige Inspiration erfolgt, kann leicht ein Theil desselben in den Larvex aspirart werden. Dasselbe ist gegen die Nase hin meglich, wonn eine Exspiration durch dieselbe stattfindet. Non ist in der Horizontollage be: vielen Kranken (Dysphoischen etc.) an und für sich die Athmung schwarzer. und ausserdem bedingt auch das Ungewohnte der Speisenaufnahme in dieser Position häufiger als bei aufrechter Haltung intercurrentes Athmen während tes Schluckens. Also meht die horizontale Lage als solche, sondern die fehlerhatte Athronne in derselben ist das massgebende Moment für das promore-Verschlucken. Nach Mendelsohn's Erfahrungen wird das Verschingken auch wirklich seltener, wenn man dem Patienten unmittelbar vor ieder Einführung von Speisen tief einathmen lasst. Auch der übrigens normale Vorgang der segenantsen Schlinekathmung (Marckwald), eine Zwerchtellscontraction und eine dadurch bewirkte Inspiration mässigen Grades (bei offener Glottis) mit jedem Schluck act, nachdem der Bissen bereits am Kehlkopf vorüber gekommen ist, kounte im Liegen pathologische Modificationen eifahren, die eine Ausaugung in die Luftwege begunstigen. Wichtiger noch sind Mendelsohn's Feststellungen über die Ursachen des secundaren (reflectorisch ausgelösten) Verschluckens. Hier hat sich das Gesetz ergeben, dass ein Verschlucken nicht stattfin let. wenn die durch die Speisewege hindurch passirenden Massen in der Med.anlinie des Körpers bleiben, dass jedoch, auch bei vollstandig nach eben wie nach unten abgeschlossenen Luftwegen, reflectorische Auslösungen von Hustenstössen und Würgbewegungen eintreten, wenn dieselben von der Mittellinie nach den Seiten hin abweienen. Dann wird von irgend einem Punkt der Schluckbahn oder der oberen Luftwege reflectorisch eine plötzliche, tiefe Inspiration ausgelöst, welche Nahrungsstoffe in die letzteren ansaugt. Die Sensibilität ist numbeh in der Medianlime der Passage eine feine, und die Leitung des Bassens daselbst eine sicherere. Ferner ist die Reflexerregbarkeit (Wurg- and Hustenreflex) durch tactile Reize lateralwarts un Rachen (besonders an den hinteren Gaumenbögen, den seitlichen Partien der hinteren Racheawand), eine weit grossere. Je mehr nun der Körper aus der aufrechten Haltung sich der hor.zontalen Lage im Bett nähert, desto leichter wird, vor Allem für Flüssigkeiten, ein Abweichen von der Mittellinie und ein Hinabfliessen nach dem sentheben Abschautte des Pharynx möglich. Die Nahrungsdarreichung bei seitlieher Lage des Patienten ist deshalb auch als eine durchaus unzweckmüssige anzusehen. Bezuglich der Art der Speisen soll man von der Emfuhrung trockener, pulveriger Substanzen ganz abstehen.

* 4

Meltzer beschrieb zwei Geräusche, welche man bei Auscuttation des Menschen in der Gegend der Magengrube (am sichersten in dem Winkel, der vom linken Rippenbogen und dem Processus xiphoideus gebildet wird) nach einem Schluckact, am besten, wenn Wasser (und Luft) geschluckt wurde, zu hören bekommt. In weitaus den meisten der untersuchten Fälle (über 100) hörte er (bei ganz oder halb leerem Magen des Untersuchten) sechs bis sieben Secunden nach dem Schluckbeginn ein mehr oder minder deutliches Geräusch, als werde Luft oder Flussigkeit durch einen sphinkterartigen Verschluss hindurchgepresst (Durchpress-

geräusch). Nur bei einer spärlichen Minderzahl von Fällen wurde sofort nach dem ersten Schluckmomente ein deutliches, zischendes Geräusch vernommen, oft so, als liefe die verschluckte Flüssigkeit in das Stethoskop hinein. Man gewinnt dabei den bestimmten Eindruck, dass die ganze verschluckte Flüssigkeit sofort völlig unbehindert bis in den Magen hinabgespritzt wird (Durch spritzgeräusch). Wo dieses letztere Geräusch sehr ausgeprägt zu hören war, da fehlte das Durchpressgeräusch. Wenn mehrere Schlucke sich sehr rasch aufeinander folgten, wurde das Verhaltniss ein inconstantes: entweder es traten mit der zunehmenden Schluckzahl immer deutlicher die Durchspritzgeräusche auf, auch da, wo sie bei Einzelschlucken fehlten, oder man hörte sechs bis sieben Secunden nach dem letzten Schluck nur ein Durchpressgeräusch, oder man hörte schliesslich gar nichts. Meltzer nahm an, dass das Durchspritzgeräusch auftritt, wenn der hinabgeschleuderte Schluck die Cardia offen findet, und er trug kein Bedenken, das deutliche Vorhandensein dieses Geräusches als ein gesichertes Symptom für «Insufficienz» der Cardia hinzustellen. Findet der Schluck die Cardia nicht offen, dann soll der Bissen im untersten Oesophagusabschnitte liegen bleiben und erst nach sechs bis sieben Secunden, wenn die Oesophaguscontraction dort angelangt ist, durch die Cardia hindurchgepresst werden, und hiebei Veranlassung für das Durchpressgeräusch geben.

Das Durchpressgeräusch entsteht also dadurch, dass der dritte Oesophagusabschnitt kraft seiner Contraction die innerhalb seines Bereiches liegende Masse durch die (halbgeschlossene) Cardia in den Magen presst. Es fehlt bei leerem Magen niemals, und man hört es über dem ganzen Magen sehr tief. Bei theilweise gefülltem Magen wird das Geräusch über dem Orte, wo der Magen gefüllt ist, nicht wahrgenommen. Meltzer glaubt deshalb aus dem Grade der Verbreitung des Geräusches über dem Magen ungefähr auf dessen Füllungsgrad schliessen zu konnen.

Ueber der Magengegend sind noch verschiedene Geräusche zu auseultiren, welche dem zweiten Schluckgeräusche ähnlich sind. Insbesonderexistirt ein daselbst hörbares constantes Geräusch, das Pylorusgerausch (Meltzer). Am deutlichsten nimmt man auch dieses wahr, wenn das untersuchte Individuum Flüssigkeit zu sich genommen hat. Etwa 15—20 Minuten nachber hort man dasselbe, auch an sich selbst und ohne alle Instrumente, gewöhnlich längere Zeit periodisch wiederkehrend, am stärksten in der Leberregion (Durchpressen der Magencontenta durch den Pylorus ins Duodenum). Ferner hort man im Rippenwinkel noch ein weiteres, den Schluckgeräuschen ähnliches Geräusch, nämlich beim Aufstossen (vgl. unten).

Nach Meltzer zerfällt manchmal das zweite Geräusch in zwei oder mehrere Abschnitte. Dies rührt von der Respiration her, und die Unterbrechung des Geräusches correspondirt meist mit der Inspiration, nur bisweilen mit der Exspiration.

Das seltenere erste (Durchspritz-) Geräusch hörte Meltzer regelmässig. wenn er Individuen auscultirte, die beim Husten auffallend leicht erbrachen (Insufficienz der Cardia [?]). In den meisten Fällen hört man nichts, weil im ersten Schluckmomente nichts durch die Cardia passirt. Das deutliche Spritzgeräusch unterscheidet sich von dem (einem dritten) Schluckgeräusch, welches man, wie schon Hamburger festgestellt hat, am Rückgrat der Speiseröhre entlang hort. Jenes ist viel länger, viel deutlicher und von anderem Charakter; man hört dasselbe auch nur vorne über dem Magen, nicht hinten. Viel häufiger als das deutliche Durchspritzgeräusch hört man (im linken Rippenwinkel), entsprechend dem Momente des Schluckens, ein kurzes, dumpfes Geräusch, welches schon eher Achulichkeit mit dem Oesophagusgeräusch Hamburger's besitzt. Man kann bei demselben zweierlei Eigenthümlichkeiten unterscheiden: das eine Mal macht es den Eindruck eines dumpfen Anschlagens (Autfallen der Schluckmasse auf die Cardia), das andere Mal den eines ganz kurzen Vorbeispritzens (die ein wenig geöffnete Cardia liess etwas durch). Man hört diese Geräusche meistens dann, wenn ein gesundes Individuum eine grössere Quantität Flussigkeit mit einer gewissen Energie schluckt. Nach diesem letzteren Geräusche fehlt auch gewöhnlich das zweite (Press-) Geräusch nicht,

Meltzer ist nicht der Erste gewesen, welcher Schluckgerausche überhaupt, und auch nicht der Erste, der solche vorne in der Magengegend gehört hat. Als Begründer der methodischen Oesophagusauscuttation verdient, obwohl auch er einzelne Vorgänger gehabt (v. Lippich, insbesondere aber Nutanson [1864]), Hamburger (1868-1870) bezeichnet zu werden. Nach diesem Letzteren muss sich die Auscultation von der Höhe des Zungenbeines bis zum achten Brustwirbel erstrecken. Die Pars cervicalis wird an der linken Seite des Halses hinter der Trachea, der Brusttheil längs der Wirbelsäule, ebenfalls linkerseits, behorcht. Als » Explorativbissen « dient ein Esslöffel voll Wasser. Dieser bewirkt nach Hamburger bei Gesunden im Bereiche des Pharynsraumes ein stark schallendes Gurgeln; von der Ebene der Cartilago cricoidea bis zum achten Brustwirbel hört man, »wie ein kleiner, verkehrt eiförmiger Körper, vom Oesophagus ringförmig umklammert, mit einem Geräusch rasch in senkrechter Richtung nach abwärts geschoben wird . Das beim normalen Schlingact wahrnehmbare Oesophagusgeräusch sei das des glatten Durchschlüpfens, verbunden mit dem des sogenannten Glucksens. Die Raschheit des Schluckactes sei nicht immer gleich, insbesonders werde selbst bei ganz gesunden Individuen durch häufiges Aufeinanderfolgen des Schluckactes die Irritabilität der Kreisfasern des Oesophagus derart erschöpft, dass die Raschheit des Schlingens auffallend

abnehme. Sehr deutlich nehme endlich der Auscultirende wahr, wie der Bissen perpendicular nach abwärts getrieben werde; im gesunden Menschen finde eine aufwarts gehende Bewegung nicht statt. Bei Kranken komme es zu folgenden Abweichungen von jener Norm: 1. Der normale Deglutitionston (das Hamburger'sche Oesophagusgeräusch) hört an einer bestimmten Stelle plötzlich auf (Strictur, Ruptur, fremde Körper, Divertikel); 2. der Ton des glatten Durchschlüpfens ist mit einem Reibegeräusch verbunden (Rauhigkeiten der Wand); 3. ein zischendes Geräusch (Ruptur, Divertikel, Spasmus); 4. raschelndes Geräusch (Pseudomembranen); 5. ein amphorischer Klang (linksseitiger Pneumothorax); 6. Geräusche des Herumspritzens und Rinnens (Ektasie, Erschlaffung der Muscularis); 7. ein schallendes Regurgitationsgerausch (frische, spastische Stricturen); 8. kratzendes Geräusch (harte Schlundsonde); 9. Schlington innerhalb der Brusttheile modificirt als schwaches, dumpfes, fernes Geräusch (*Hydromediastinum*).

Es lässt sich nicht leugnen, dass Hamburger einen Theil der Geräusche beim Schluckact gehort hat (das Vorbeipassiren der Flüssigkeit an der behorchten Stelle), allerdings gerade nicht diejenigen Meltzer's. Aber er übertrug fälschlicher Weise dem Pharynx und dem Oesophagus den gesammten Transport der flüssigen und der festen Nahrung, ging überhaupt über jede physiologische Begründung leicht hinweg und beeilte sich viel zu sehr, aus den Geräuschen ohne weitere Kritik und Mühe die Diagnose aller möglichen anatomischen Veränderungen der Speiserohre abzuleiten.

Ein ähnlicher Vorwurf trifft theilweise auch Natanson, welcher aus der Gestaltung des Glonglou- bei der Passage des Bissens gleichfalls sicher Stenose erkennen und ausschliessen wollte. Natanson constatirte übrigens beim Auscultiren ober der Magengegend während des Trinkens das pharyngeale Schlinggeräusch und kurz darauf ein Magengeräusch, verursacht durch das Hineinfallen der Flüssigkeit in den Magen. Dieses Magengeräusch ist unterbrochen, kurz intermittirend. Das letzterwähnte Geräusch ist offenbar bereits identisch mit Meltzer's Pressgeräusch. Allerdings ist die Zeitungabe «kurz darauf- noch sehr ungenau.

W. Zenker hat den Vorzug, dass er den Eintritt des von ihm sogenannten »Cardialgerausches« auf durchschnittlich sieben Secunden bestimmte. Zenker unterschied nämlich (seit 1869) ein im Rachen hervorgebrachtes Schluckgerausch, welches continuirlich in das beim Schlingen im Oesophagus entstehende übergeht. Letzteres hört man nach ihm längs der Brustwirbelsäule bis zum neunten Wirbel (identisch mit dem Oesophagusgerausch Hamburger's.) Dem schliesst sich ein nacht immer wahrnehmbares kurzes Gerausch mit dem Charakter des raschen Ausgiessens, welches den Eintritt der Flüssigkeit in die

Magenhöhle (etwa eine Secunde nach dem Beginne des Schluckactes) bezeichnet. Das letzte Schlinggeräusch, das erwähnte Cardialgeräusch, hört man vom oberen Theil des linken Rippenrandes im Mittel sieben Secunden nach dem Momente des Abschluckens als continuirliches Gurgeln. Die Masse des Verschluckten gelange nicht mit einem Male in den Magen, sondern allmälig; zum Schlusse kommt die mit dem Bissen verschluckte Gasmenge, welche mit ihrem Gurgelgeräusch den ganzen Schlingact beschliesst. Sieht man von der Begründung ab. hatte Zenker in der That das meiste Bedeutsame der Sache bereits vor Meltzer gesagt.

In der Hoffnung, dem Schluckgeräusche eine diagnostische Bedeutung abgewinnen zu können, hat an einem grossen Krankenmaterial Ewald die Beobachtungen Meltzer's revidirt; diese Hoffnung hat sich aber wegen der grossen Unregelmässigkeit der Erscheinungen wenig erfüllt, und Ewald ist überdies zu einer abweichenden Ansicht von der Ursache des späteren (des »secundären«) Geräusches gelangt. Er weint, es sei nicht der Ausdruck des Hindurchpressens von Flüssigkeit durch die Cardia, sondern eine Reflexbewegung des Magens bei Berührung seiner Innenwand durch den hineingelangten Schluck. Er stützt seine Meinung darauf, dass dieses segundare Geräusch in ganz unregelmässigen Intervallen nach dem Schluckacte auftrete, dass Geräusche vom Charakter des secundären Schluckgeräusches auch spontan häufig im Magen entstehen (peristaltische Unruhe) etc. Gegen Ewald's Erklärung spricht aber ganz entschieden der Umstand, dass das »secundäre« Geräusch in der Regel sechs Secunden nach dem Schluckbeginne entsteht, und dass Kronecker und Meltzer in ihren Experimenten den Beginn der Contraction des dritten (letzten) Oesophagusabschnittes ebenfalls regelmassig sechs Secunden nach Schluckanfang festgestellt haben. Das Geräusch wird also doch wohl mit dieser Contraction zusammenhängen, umsomehr, als an die Contraction der Speiseröhre eine Peristaltik des Magens unmittelbar sich nicht anzuschliessen pflegt!

Die weitere seitherige Discussion des Thatsächlichen und der Erklärung der Schluckgeräusche hat wesentlich andere Gesichtspunkte nicht mehr ergeben. Was ist nun aber aus diesen neuen Erkenntnissen für die praktische Medicin zu gewinnen? Schon 1869 hat Zenker auf die Abänderung des ersten Geräusches bei Beeinträchtigungen des Schluckapparates, z. B. bei Gehirnapoplexien, ferner auf die Entstehung des polternden, fast metallisch klingenden Cardialgeräusches bei schweren Lähmungen, bei Ruckenmarksleidenden und Paralytikern hingewiesen. Nach Meltzer deutet, wie bereits erwahnt, das Spritzgeräusch auf Insufficienz der Cardia. Aus der Horbarkeit des zweiten Geräusches könne auf die Füllung, vielleicht sogar auf die Weite des Magens geschlossen

werden. Nach B. Fraenkel und nach Eulenburg findet bei Affectionen des centralen Nervensystemes (Bulbarparalyse etc.) eine Verspätung des Pressgeräusches statt. Es handelt sich dabei um einen verlangsamten Ablauf der Erregung im Schluckcentrum, nicht um Oesophaguslähmung. Ewald, Dirksen u. A. sind viel skeptischer in Hinsicht der dagnostischen Verwerthbarkeit der Schluckgeräusche.

Ich selbst werde noch an anderer Stelle darzulegen Gelegenheit finden, dass das Durchspritzgeräusch für die Erkennung eines abnorm schwachen Cardiaverschlusses immerhin von einem gewissen Werthe ist. Das Durchpressgeräusch fehlt nach zahlreichen vorliegenden Erfahrungen bei stärkeren Verengungen nächst oder an der Cardia, oder es ist dann verspätet, oder endlich es fehlen beide Geräusche. Beim Fehlen des Durchspritzgeräusches besitzt also das zweite Geräusch in derartigen Fallen eine untengbare diagnostische Bedentung.

* *

In der Praxis wird gewöhnlich die Frage der Durchgängigkeit der Speiseröhre blos für die Richtung nach dem Magen hin erwogen. Meltzer hat es als Erster unternommen, auch die Durchgangigkeit in der Richtung vom Magen zum Gesophagus zu untersuchen. Er benützt zur Eimuttlung dieses Verhaltnisses vor Allem die Unfähigkeit, aus dem Magen zu erbrechen (Anamnese, Effectlosigkeit der Sondeneinführung oder des Kitzelus im Rachen), ferner das Fehlen des Aufstossens und endlich das Ergebniss des Einblasens von Luft mit der Sonde in den Magen. Bei normalem Verschluss der Cardia entweicht bei starkerem Einblasen die Luft aus dem Magen an der Sonde vorbei. Bei Bestimmungen des Magenvolums unter verschiedenen Drucken nach Pfaundler ist dies ein störender Factor. Bei Cardiacarcinomen passirt Luft an der Sonde vorbei noch leichter wie bei normalem wusculärem Cardiaverschluss Bei spastischer Cardiastenose aber ist der letztere gummiringartig, da bleibt die Luft im Magen. Diese von Meltzer angegebenen Symptome werden in jedem Einzelfall natürlich nur mit vors.chtigster Kritik verwerthet werden durfen. Vor Allem kann man nicht erwarten, dass z. B. in einem Falle von spastischer Strictur immer der angedeutete gummiringartige Verschluss vorhanden sein wird, weil erfahrungsgemass der Krampf intermittirt oder wenigstens in der Intensität fast immer wechselt. Ein Patient mit Spasmus der Cardia wird also gelegentlich auch stomachales Erbrechen haben können, wie es im Falle Leichtensterns thatsachlich beobachtet ist. Werthlos sind aber deshalb die Zeichen Meltzer's durchaus nicht,

Beim Aufstossen- öffnet sieh die Cardia durch (relativ schwache) Gasspannung, wobei die Contractionen des Diaphragmas und der Bauchmuskeln in einem gewissen Grade mitwirken können, Meltzer fand, dass nach jedem Ruetus eine Bewegung (Contractionswelfe) im Ocsophagus von oben nach unten ablauft ganz wie nach einem Schluck, nur dass die ersten beiden Abschnitte der Schluckbahn (der Musenius mylohyoideus und die Constructoren) dabei völlig unbetheiligt bleiben (partielle Schluckbewegung). Das Aufstossen

selbst geschicht ohne Bewegung des Oesophagus, d. h. ohne Antiperistaltik u. dgl. Es gibt übr.gens auch aus dem Oesophagus selbst heraus etwas Achnliches wie ein Aufstossen. Während man aber beim Aufstossen aus dem Magen ein Geräusch im Scrobiculus eorlis hört, fehrt ein solches ganzlich bei dem letzteren.

Aus den vielfachen experimentellen Untersuchungen, welche seit Magendie (1813) ausgeführt wurden, geht mit ziemlicher Sicherheit hervor. dass es im Wesentlichen nicht die Muskeln des Magens sind, sondern diejenigen des Bauches und das Zwerchfell, welche beim eigenthehen Brechnet die austreibende Kräfte darstellen. Wenn aber Magendie, indem er den Magen exstirpirte und an dessen Stelle eine mit Wasser gefüllte Schweinsblase setzte. die er mit dem unteren Theile des Oesophagus verband, und durch Emführung eines Brechmittels in eine Vene prompte Beforderung des Blaseninhattes in die Mundhöhle mittelst eines regelrechten Brechactes erzielte, ein Experimentum crucis gegen jede active Betheiligung des Magens und seiner Therie erlangt zu haben geglanbt hatte, so ist er schon durch eine wichtige Modification seines eigenen Versuches von Tantini (1824) widerlegt worden, Letzterer fand nämlich, dass, wenn die Cardia am unteren Ende des Oesophagus gelassen und die Blase erst mit diesem Stück in Verbindung gebracht wird, die Einverleibung eines Brechmittels zwar Brechbewegungen hervorbringt aber nicht die Austreibung der Flussigkeit. Das stimmt auch zu der alltäglichen Erfahrung, dass die angestrengteste Thätigkeit der Bauchpresse (Husten, Defacation) kein Erbrechen verursacht. Der Mechanismus, durch welchen während des Erbrechens der Widerstand an der Cardia vermindert oder weggeschafft wird, ist von Schiff studirt worden, welcher bei Hunden mit Magenfistela fand, dass im Momente des durch Tartarus stibuatus hervorgerufenen Brechactes eine weite Eroffnung der Cardia ventriculi der Contraction der Bauchmuskeln vorausgeht. Die Cardia wird nicht erst passiv eroffnet. Die Krafte für die active Erweiterung suchte Schiff in den Zügen glatter Muskelfasern, die als Langsfasern vom untersten Theil des Oesophagus sich in die Magenwandungen fortsetzen, wo sie nach allen Seiten ausemander strahlen. Werden diese Muskelfaserzüge durch Quetschung zerstort, so kommt es bei den Hunden trotz aller Anstrengung nicht zum wirklichen Erbrechen. Der Brechaet geht mit einer Inspirationsstellung des Thorax einher, das Diaphragma steigt tief hinab: da ausserdem eine krampfhafte Verengerung der Stimmritze erfolgt, entsteht ein nicht unbeträchtlicher negativer Ibruck un Thorax, wodarch eine Aspiration von Mageninhalt nach dem Oesophagus zu stattfinden muss.

Vebereinstimmend mit Wild und Mosso haben Kronecker und Meltzer überhaupt niemals antiperistaltische Bewegungen an der Speiserohre feststellen können. Dies gilt auch für das Erbrechen, Rühle und Budge hatten gemeint, dass derartige Contractionen der Speiseröhre beim Brechact die Herausbeförderung der Reste durch Druck unterstützen; wie gross diese Unterstützung sei, hatten sie allerdings im Zweifel gelassen.

Gelegentlich der Besprechung der spontanen Oesophagusruptur werden wir sehen, dass es Störungen der in Bezug auf Redenfolge und Intensität vom Centralnervensystem geregelten physiologischen Theilbewegungen des Magens und der anderweitigen mitwirkenden Muskelapparate beim Brechact gibt, welche uns berechtigen, gewissermassen von einer pathologischen Abart dieses Actes zu sprechen. Jene Abweichungen bewirken von Allem

besonders plötzliche und starke Erhöhung des Binnendruckes in den tieferen Absehmtten der Speiseröhre.

* *

Mittelst des Oesophagoskops nimmt man in der Speiseröhre nach Mikulicz noch folgende Bewegungen wahr:

- 1. Die respiratorischen, indem die Wande bei der Exspiration sich einander nahern, bei der Inspiration sich von einander entfernen.
- 2. Die pulsatorischen, welche zumeist von der Gegend der Brürcatio tracheae beginnen und am stärksten an der Vordetwand des untern Brüsttheiles zu beobachten sind, wo die Speiseröhre dem Herzbeutel und dem Herzen direct anliegt. Der eingeführte Tubus macht in Rückenlage des zu Untersuchenden rhythmische, in der Gegend der Bifürcation mehr seitliche, tiefer abwärts dem Pulsschlage entsprechende Auf- und Abwärtsbewegungen. Solche pulsatorische Bewegungen zeigt nach meinen Erfahrungen auch die eingeführte Schlundsonde manchmal in auffallender Stärke, und man darf sich dadurch (bei vorbandener Stenose) nicht zur Annahme etwa eines Aneurysmas verleiten lassen.
- 3. Contractionswellen sieht man verhältnissmässig selten, blos bei Schluck-, Würg- und Brechbewegungen, natürlich auch, wenn man die Wände mit einem Wattebausch reinigt.

* . *

Damit flüssige Stoffe und jeder andere schlüpfrig gemachte und gehörig eingeweichte Bissen durch den Oesophagus nach dem Magen hinabbefördert werden könne, muss: 1. die Passage frei sein. 2. die Musculatur des Oesophagus normal functioniren, und 3. die Wand der Speiseröhre in regelmässiger Weise geschlossen sein.

Die häufigste und wichtigste Storang, welche während des Lebens die Function des Oesophagus erfährt, ist die Behinderung der Passage durch eine Stenose des Lumens (Tumoren, welche von aussen comprimiren, Strumen, Aneurysmen, Neubildungen im Mediastinum, grosse Divertikel der Speiseröhre selbst. Neubildungen der Oesophaguswandung, angeborene Verengerung, narbige Verengerungen nach Aetzung durch Schwefel- oder Salzsäure, Aetzlauge etc., spastische Contraction der Oesophagusmusculatur, speciell solche im unteren Abschnitt. Der Grad einer durch Verengung der Speiseröhre bedingten Functionsstörung hängt wesentlich von der Stärke derselben ab. Bei mässigen Stenosen ist blos die Passage grosser Bissen erschwert, bei sehr hochgradigen kommt selbst Flüssigkeit nicht ungehindert durch. Der Gesunde empfindet hinter dem Phacyux nichts von dem geschluckten Bissen, falls derselbe nicht zu gross oder zu hart ist. Solche Patienten aber haben dann die

peinliche Empfindung, dass der Rissen unterwegs stecken bleibt (Druck. Brennen, bohrender, oft anfallweise exacerbirender Schmerz); meist wird dabei das Hinderniss, wo es auch in Wirklichkeit situirt sein mag, auf die vordere Fläche der Brust, in die Gegend des Sternums verlegt. Die Verlegung auf die hintere Brustfläche ist eine Ausnahme. Gewöhnlich bemühen sich die Kranken darauf hin, durch Nachtrinken, durch Schlucken neuer Bissen und allerlei sonstige Pressmanöver nachzuhelfen, und wirklich gelingt es auch in leichten Fällen, den Bissen über die enge Partie hinauszuführen. In schweren Fällen aber nützt dies Alles nicht nur nichts, sondern es verursachen (begünstigen) solche Manover nur das Regurgitiren des Verschluckten gegen den Mund. Bei letzterem handelt es sich durchaus nicht um den Erfolg einer Antiperistaltik, sondern in Folge der durch das Nachschlingen ausgelösten energischen Contraction der Oesophagusmuskeln in völlig normaler, nach abwärts gekehrter Richtung wird der Bissen, der nach unten nicht weiter gelangt, gezwungen, nach oben auszuweichen. Derselbe kommt dann, reichlich mit Schleim gemengt und überzogen, peptisch nicht verändert, in die Mundhöhle zurück. In weiterer Folge besteht zwischen der vorausgegangenen Nahrungsaufnahme und der Regurgitation eine grössere zeitliche Differenz: dies rührt davon her, dass in Folge beständiger Anstauung von Speiseresten oberhalb des (tiefer gelegenen) Hindernisses allmälig eine Dilatation des Uesophagus sich etablirt bat, welche sogar bisweilen stärkere Grade erreicht. Dort bleibt am Ende jeder Mahlzeit ein Theil der Nahrung langere Zeit liegen und unterliegt der Zersetzung. Der Ektasie geht gewöhnlich eine Hypertrophie des musculären Antheiles der Oesophaguswand voraus. Die Kranken selbst merken den Unterschied zwischen eigentlichem Erbrechen und Regurgitation nicht immer; gewöhnlich fehlt aber bei der Regurgitation doch das charakteristische Gefühl der Nausea, die gewaltsamen, gewöhnlich auch sichtbaren Bewegungen der Bauchpresse, und die Nahrungsstoffe gelangen vielfach »wie von selbst« in die Mundhöhle zurück. Schliesslich, bei den stärksten Graden der Verengung, gelangen nur noch so wenig Nahrungsstoffe in den Magen, dass die äussersten Grade der Inanition sich entwickeln.

Hinsichtlich der ebenfalls sehr verhängnissvollen, zum Glücke verhältnissmässig seltenen Functionsunfähigkeit eines Theiles und der ganzen Oesophagus musculatur wurde bereits Einiges gesagt (vgl. Seite 34). In den Capiteln über die motorischen Neurosen der Speiseröhre und über die paralytische Dilatation des Oesophagus findet der Leser weitere einschlägige Ausführungen.

Das dritte pathologische Moment, durch welches der Ablauf der physiologischen Vorgänge in der Speiseröhre gestört wird, die Unterbrechung der Wand, ist gegeben durch traumatische Conti-

nuitätstrennungen, durch Rupturen (sogenannte Spontanzerreissung, Malacien durch Einwirkung des Magensaftes) und durch Perforationen. und zwar durch primäre solche, von innen nach aussen erfolgende, und durch see undäre, von aussen nach innen eintretende bei verschiedenen Krankheiten der Nachbartheile. Der Zerfall anliegender Organe kann auf die Desophaguswand direct fortschreiten, oder es wird durch Druckatrophie, durch Verschorfung dieselbe so gelockert, dass sie endlich reisst. Primäre Perforationen kommen vor im Anschluss an Fremdkörperentzündungen, an Tractionsdivertikel, sie erfolgen von carcinomatosen Geschwüren der Speiseröhre aus, im Anschluss an Fremdkörperulceration, unter der Einwirkung ätzender Gifte sowie des Magensaftes (Ulcus pepticum). Die häufigsten secundären Perforationen werden durch Erkrankungen der bronchialen und trachealen Lymphknoten bewirkt, seltener durch mediastinale Eiterungen im Anschlusse an retropharyngeale Drüsenentzündungen, durch Wirbelcaries, primäre Ulceration der Trachea, durch Brandherde der Lunge, Schilddrüsencysten, Druck von Strumen, Aneurysmen der Aorta erzeugt. Jede solche Eröffnung ist, selbst wenn durch vorausgegangene Entzündung eine Verlöthung der Speiseröhre mit der Nachbarschaft hergestellt ist, ein Ereigniss bedenklichster Art: denn durch die Oeffnung gelangen immer wieder Ingesta in den Raum, mit welchem nunmehr der Oesophagus in Communication steht (Mediastinum, Pleura, Pericard, Lunge, Trachea, linker Hauptbronchus) und schwere, gewöhnlich nekrotisirende Entzündungen bleiben selten aus. Die Rupturen tödten unmittelbar, und die perforativen Processe bringen nicht selten den Decursus morbi zum Abschluss, wenn eine Strictur zur absoluten geworden ist; bisweilen ist die Perforation auch überhaupt das erste Symptom einer verborgenen bösartigen Neubildung in der Speiseröhre. Der Einbruch in eines der grossen Blutgefässe zieht stets rasch den Exitus herbeiführende Blutung nach sich. Die perforative Unterbrechung der Speiseröhrenwand drängt also, angesichts der anderweitigen vorhandenen Folgen für den Organismus, die unmittelbar schwer bedrohlichen Verdauungsstörungen ganz in den Hintergrund. Eine andere Art von mangelhaftem Schluss der Speiserohre, die Divertikelbildung, führt schliesslich indirect meist zur Verlegung des Oesophagus, und es treten die gewohnlichen Folgen einer Stenose in den Vordergrund (später Regurgitation). Communicationen des Oesophagus mit einem grossen Gefäss des Brustraumes, besonders mit der Aorta. des Halses sind, wenn man von den Aneurysmen absieht gewöhnlich vom Oesophagus aus selbst hergestellt (Krebs- oder Fremdkorperperforation, Tractionsdivertikel). Sonst ist noch das variköse tieschwür (ulceröse Arrosion eines Varix der Speiseröhrenwand) bisweilen Quelle einer schweren, selbst zum Tode führenden Hämorrhagie.

Aus dem Vorstehenden wird es klar, weshalb nur wenige, eigentlich überhaupt nur zwei führende Symptome auf das Dasein einer Erkrankung des Oesophagus aufmerksam machen, beziehungsweise ihren Verlauf charakterisiren: Dysphagie und Schmerz, deren specielle diagnostische Bedeutung somit eine recht vage sein muss.

Hinsichtlich der objectiven Untersuchung aber hat die Diagnostik der Oesophaguskrankheiten in den letzten Decennien wichtige Fortschritte gemacht, vor Allem ist nach dem Erscheinen der classischen Arbeit von Zenker und v. Ziemssen die Speiseröhre dem Lichte und dem Ange zugänglich geworden, und es streiten sich gegenwärtig ganz ernstlich Internisten und Chirurgen um das Eigenthumsrecht der Speiseröhrenaffectionen, anders aber wie dereinst in früherer Zeit, wo dies im umgekehrten Sinne des Haders jener zwei Frauen geschah, welche den Schiedsspruch Salomos herausforderten: beide praktische Bethätigungen der Medicin schoben damals das Kind einander zu, mit dem sie beide nichts anzufangen wussten.

Literatur.

Anatomisches,

Man vergleiche zunächst die einschlägigen Abschnitte der anatomischen (histologischen, embryologischen) Hand- und Lehrtucher von Aeby, Arnold, Balfour, Beaunis und Bouchard, Bohm und Davidow v. Eoner, Gegenbaur, Gerlach, Hartmann, Henke, Henle, Heitzmann, Hertwig, His, Hoffmann-Schwalbe, Hollstein, Hyrtl, Joessel, Kölliker, Krause, Langer, Lauth, Luschka, Fr. Merkel, Oppel, Pansch, P. Poirier, Rauber, Sappey, Sedgwick Minot, Soemmering, Stöhr, Stricker (Klein), Tillaux, Toldt, Wiedersheim, Zuckerkandl,

Albrecht, Bericht des 14. Congresses der Deutschen Gesellselaft für Chirorgie, 1885.

Arnold, Handbuch der Anatomie. 1847. Bd. II, S 67; und: Intersuchungen auf dem Gebiete der Anatomie und Physiologie. 1838, S. 211.

Baginsky, Darmeanal des menschlichen Kindes, Virchow's Archiv, Bd. LXXXIX, S. 72 (Cardiadràsen).

Berkenbusch, Innere Proportionen des menschliehen Halses in verschiedenen Lebensaltern, Dissertation Gottingen 1890.

Boyer, Traite d'agatomie, Paris 1815, pag. 310.

Brass, Atlas der Gewebelehre. 1897, 2. Aufl., Tafel G 4, Fig. 7

W. Braune, Topographisch anatomischer Atlas. Leipzig 1875 (Tafel 7, 8, 9, 10 und 11; Tafel 1 A, 2 A, 6); und: Horizontalebene des menschlichen Schadels. Vischow's Festschrift, 1891, Bd. 1.

Bruch, Ueber Magenkrets und Hypertrophie der Magenhäute in anatomischer und klinischer Hinsicht Zeitschrift für rat melle Medicin 1849, Bd. VIII, S. 275.

H. Chrart eiter bei Mickuliez, Wiener mediemische Presse, 1881, Nr. 45.

Coakley, The arrangement of the muscular fibres of the ocsophagus, Res of the Loomis Lab, New York 1892.

Cobelli, Le ghundole acinose del cardia, Wiener Akademieuerichte. 1866, Bd. Lill, I. S. 250, und. Le ghundole acinose della parte pylonica. Ebenda. 1864, Bd. L. I. S. 483.

Coesfeld, Cober Flimmerepitheleysten des Oesophagus, Kieler Dissertation, 1891, Cruverlhrer, Traite d'anatomie descriptive. Vol. II, pag. 1, 110, 285.

Cunningham, Notes on the broncho-occupiageal and pleuro-occupiageal unuseles. Journal of anatomy and physiol. X, pag. 320.

Cuvier, Vorlesungen über vergleichende Anatomie, Deutsch von J Meckel. 1810, 3. Aufl., S. 376.

Delitzin, Verschiebung der Halsorgane bei verschiedenen Kopfbewegungen. Archiv für Anatomie, 1890, S. 72,

Dobrowotski, Lymphknötchen in der Schleimhant der Speiseröhre, des Magens etc. Preisgekronte Schrift, Ziegler's Beitrage, 1894, Bd. XVI, S. 43.

Eberth, Verirrtes Magenepithel in der Speiseröhre. Fortschritte der Medicin 1897, Bd. XV, S. 251.

Edelmann, Vergleichend anatomisch-physiologische Untersuchungen über die Cardiadrüsenregion bei den Säugern. Rostocker Dissertation, 1889.

Eichenberger, Retentionscysten im Gesophagus (des Hundes). Deutsche Zeitsehrift für Thierheilkunde. 1885, Bd. XI, S. 111.

Ellenberger, Vergleichende Histologie der Haussungethiere. 1887, S. 683.

Ernst, Ueber Hyalin etc. Virchow's Archiv. 1892, Bd. CXXX, S. 377.

Ferré, Les membranes muqueuses. Paris 1886, S. 52.

Fitz, Persistent om halo-mesentene remains, Americ, Journal of the med. Sc. 1884 (Flimmercysten im Ocsophagus).

Follin, Les rétrecissements de l'esophage. These de Paris. 1853, pag. 6

M. Flesch, Teber Beziehungen zwischen Lymphfol.ikeln und seeernirenden Drüsen im Ocsophagus. Anatomischer Anzeiger. 1888, Nr. 10.

Fleischmann, Klinische Padiatrik. I. Wien 1875.

Frerichs, Wagner's Handworterbuch der Physiologie, 1846, Bd III, S. 746 (Cystische Erweiterungen der Cardiadrisen).

Gilette. Muskelhaut des Oesophagus. Journal de l'Anatomie et de la Physiologie. 1872, 6, pag. 617.

Glinski, Veber die Tonsilla oesophagea, Zeitschrift für wissenschaftlicke Zoologie, 1894, Bd. LVIII, S. 529.

Gubaroff, Ueber den Verschluss des menschlichen Magens an der Cardia, Archiv für Anatomie und Entwicklungsgeschichte. 1886, S. 396.

v. Hacker, Ueber die nach Verätzungen entstehenden Speiseröhren-Verengerungen, Wien 1889; und: Langenbeck's Archiv. Bd XLV, S. 605.

Heusinger, Virchow's Archiv, Bd. XXIX, S. 358 (1864).

G. T. Hildebrandt, Lehtmuch der Anatomie, 1791, § 1988, S. 435,

O. Hildebrand, Grundriss der topographisch-chirurgischen Anatomie. Wiesbaden 1894, S. 117,

Huschke, Lehre von den Eingeweiden, Leipzig 1844, S. 45.

Jonneseo, in Traité d'anatomie humaine par P. Poirier, Paris 1895, T. IV. pag. 174.

Klaus, Der kindliche Organismus, seine Anatomie, sein Wachsthum. Münchener Dissertation, 1889.

Klein, Chated epithelium of the oesophagus Quart. Journ, of, mic. science, 1880, Vol. XX, pag. 476.

v. Kostanecki, Virchow's Archiv Bd. CXX, S 355 und Bd. CXXI S. 55. Kramer, De penitiori pulmonum hominis structura, Berol, 1847.

Kupfer, Epithel und Drusen des menschlichen Magens. Festschrift des arztlichen Vereines in Munchen. 1883, S. 27 (Cardiadrusenregion).

Kurz, Brit, med. Journ. 1880, Vol. I, pag. 558 (Oesophagusdivertikel mit Flimmerepithel).

Laimer, Beitrag zur Anatomie des Oesophagus. Wiener medicinische Jahrbucher. 1883, S. 339.

Lauteschläger, Belträge zur Kenntniss der Halseingeweide des Menschen. Wurzburger Dissertation. 1887.

H. Luschka, Anatomie des menschlieben Halses, 1862, S. 192. Anatomie der Brust des Menschen. 1863, S. 330. Der Schlundkopf des Menschen. 1868. Antrom cardineum des menschlieben Magens. Virchow's Archiv für pathologische Anatomie. 134, 11, S. 428.

M. Mackenzie, Krankheiten des Halses und der Nase. Bd. II (deutsch von Semon, 1884), S. 3.

J. Fr. Meckel, Handbuch der menschlichen Anatomie, 1820, Bd. IV, S. 247.

S. Mayer, Histologisches Taschenbuch. 1887, IV.

J. H. Meyer, Lehrbuch der Anatomie, Lepzig 1873, 3, Aufl., S. 625.

Mehnert, Archiv für klinische Chirurgie. Bd. LVIII, 1. Heft, S. 1.

Mettenheimer, Beitrag zur topographischen Anatomie der Brust etc. -Hobie des Neugeborenen. Morphologische Arbeiten. Bd. III. 2. Heft, S. 309.

Middeldorpf, De polypis oesophagi. Vratislaviae 1857, pag. 2.

v. Mikultez, Ueber Gastroskopie und Oesophageskopie. Wiener medicinische Presse. 1861, S. 1540.

Morosow, Anatonie des Oesophagus und Beitrag zur Lehre von der eareinomatisen Verengerung dieses Organs etc. (russisch). St. Petersburger Diesertation, 1887.

H. J. Meyer, Lehrbuch der Anatomie, 3, Auflage, Leipzig, 1875, S 625.

Mouton, Du calibre de l'esophage et du cathéterisme esophagien. These de Paris. 1874.

Neumann, Flimmerepithel im Ossophagus menschlicher Embryonen. Archiv für mikroskopische Anatomie. 1876, Bd. XII. S. 570.

Oppel, Lehrbuch der vergleichenden mikroskopischen Anatomie der Wirbelthiere, I. Magen, 1896, S. 465.

Oppolzer, l.c.

Penzoldt, Virchow's Archiv, Bd. LXXXVI, S. 448.

Renaut, Traité d'histologie pratique T. II, Fase ; I und: Essai d'une nomenclature methodique des glandes. Arch. de Physiol. 1881, pag. 317.

Ranvier, Lecons d'anatome génér, 1877-1878 (Nerven).

- J. Ravitsch, Virchow's Archiv, Bd. XXVII, S. 413 (Anordnung der glatten und quergestreiften Musculatur).
- J. Rosenthal, Archiv for Anatomic and Physiologie (physiologische Abtheilung) 1882, S. 152.

Rubelli, Ueber den Oesophagus des Menschen und der Hausthiere Berner Dissertation. 1890.

Richet, Traité pratique d'anatomie médico-chirurgicale, 1885, pag. 430.

Rosenheim, Berliner klinische Wochenschrift. 1895, Nr. 12.

Rudinger, Betträge zur Morphologie des Gaumensegels und des Verdauungsapparates. Stattgart 1879, S. 27; und: Topographisch-chirurgische Anatomie des Menschen, 1875, S. Auth., 2. Halfte, S. 174, und Tatel XI, Fig. B.

Sclavunos, Virchow's Archiv. Bd. CVXXVIII, 1893.

J. Schaffer, Beitrage zur Histologie menschlicher Organe (u. A.: Mundhöhle, Schlundkolf, Ocsophagus). Sitzungsberichte der Wiener Akademie, Mathematisch-naturwissenschaftliche Classe, October 1897, Bd. CVI, 3. Abtn.

Schmauser. Observationes de structura et textura universi cesophaga humani. Berol. 1866.

J. Schreiber, Deutsches Archiv für klinische Medicin. Bd. XXXIII, S. 3.

Sedgwick Minot, Entwicklungsgeschichte. Leipzig 1894. S. 779. Sertoli und Negrini, Contribuzioni all'anatuma della mucosa gastrica,

Arch, di Med. veterin, 1878, Fasc. III (erweiterte Cardiadrusenschläuche).

Sommerbrodt, Berliner klinische Wochenschrift 1876, Nr. 24.

H. Starck, Divertikel der Speiserohre. Leipzig 1900.

Stauss, Dissertation. Berlin 1888.

Stocher, Epithel des menschlichen Magens. Verhandlungen der physikalischmedicinischen Gesellschaft Würzburg. N. F., 1880, Bd. XV (Cardia); und: Archiv für mikroskopische Anatomie. 1882, Bd. XX, S. 238

Strahl, Beitrag zur Kenntniss des Baues des Oesophagus etc. Archiv für Anntomie. Physiologisch-anatomische Abtheilung, 1869, S. 177

Test ut, Traité d'anatoinie humaine. Paris 1895, pag. 60.

Todd, citirt bei Mehnert,

Toldt, Entwicklung und Ausbildung der Drusen des Magens. Wiener Akademieberichte. 18-0. Bd. LXXXII, 3. Atth. S. 114.

Treitz, Ueber einen neuen Muskel am Duodenum des Menschen etc. Prager Vierteljahrsschr.ft, X, 1853, Bd. I. S. 113

Velpeau, Traité d'anatomie chirurgicale. 1826, I, pag. 225, 478.

H. v. Wyss, Virchows Archiv. 1870. Bd. Ll, S. 143 (Finameropitheleyste im Oesophagus).

M. S. Weber, Handbuch der Anatomie. Leipzig 1845, S. 366.

Zahn, Mittheilungen des pathologisch-anatomischen Institutes, Genf. Ueber mit Flummerepithel ausgekleidete Cysten des Oesophagus etc. Virchow's Archiv. 1890, Bd. CXLIII, S. 170.

Zander, Beitrag zur Kenntniss des Schlundkopfes der Wiederkäuer, Schriften der physikalisch-mediemischen Gesellschaft Konigsberg, 1890, 31. Jahrgang.

Zuckerkandl, Oesophagus (anatomisch). Eulenburg's Realencyklopadie, 1898, 3. Aufl., Bd. XVII, S. 375.

Physiologisches, Experimentell-Pathologisches.

Arloing, Diet encyclopéd, des se méd. 1881, pag. 245. Soc. de biologie, Paris, 29. Dec. 1883. Semaine med. 1884, pag. 15, 98. Gaz. hebd. 1884, Nr. 5.

Asher and Luscher, Archiv for (Anatomic and) Physiologie. 1896, S 353.

Baslinger, Moleschott's Untersuchungen zur Naturlehre, VII, S. 358.

Cl. Bernard, C. R. de la soc de biologie. 1850.

Bidder-Blumberg, Dubois' Archiv. 1865, S. 442. Botazzi, Arch ital di bid XXVIII, 1, pag. 81.

Budge, Lehre von Erbrechen. Bonn 1840.

Burdach, Physiologie als Erfshrungswissenschaft. VI, 1840, S. 161.

Chauveau, Journal de la Physiol, Bd. V. S. 337.

Cohnheim, Allgemeine Pathologie, Bd. II.

Debrou, Thèse de Paris, 1841.

Donders, Pfliger's Archiv. X, S. 92; Physiologie des Menschen (Theile), 1859, S. 296.

Ewuld, Berimer klimsche Wochenschrift, 1883, Nr. 51; 1884, Nr. 3.

Eulenburg, Berliner klinische Wochenschrift. 1884, S. 12.

B Fraenkel, Berliner klinische Wochenschrift 1883, 5, 814.

Goltz, Pflüger's Archiv. Bd. VI, S. 588.

Haller, Elementa physiologiae, 1764, T. VI.

Hamburger, Medic.nische Jahrbucher. Bd. XV, S. 145.

G. Heuermann, Physiologie, 1753, Bd. III, S. 364.

Kelling, Allgemeine medicinische Centralzeitung. 1896, Nr. 7. Jahresbericht der Gesellschaft für Naturheilkunde. Dresden 1896,

Krehl, Dubbis Archiv, 1892, S. 278.

Kreidl, Pflüger's Archiv. Bd. LIX, S. 9.

Kronecker and Falk, Dubois' Archiv, 1880, S. 296.

Kronecker und Lüscher, Arch. ital. de biol. Bd. XXVI, S. 308.

Longet, Traite de physiol. 1861, I. pag. 113, Mem, sur l'oesophage, le 11 octobre 1813.

Maissint, Thèse de Paris, 1838.

Magendie, Précis clementaire. 1825, II, pag. 63. Mém. sur l'usage de l'épiglotte dans la déglutition. 1813.

Marckwaldt, Zeitschrift für Biologie, N. F., Bd. V, S. 1, und Bd. VII.

S. Mayer, Hermann's Handbuch, V. 2. S. 408.

Meltzer (Kronecker und) Du Bois Arch. 1883, pag. 337. Supplement. Ibrdem pag. 210 Berliner klinische Wochenschrift. 1884, Nr. 30. Centralblatt für die medicinischen Wissenschaften. 1883, S. 1.

Mendelsohn, Deutsche medicinische Wochenschrift. 1899, Nr. 44.

Milne Edwards, Lec. sur la physiol. comp. VI, 274.

Moura, Journ. de l'anat. et phys. 1867.

Mosso, Moleschott's Untersuchungen zur Naturlehre. Bd. XI, 4. Jahrgang. 17. Abth., S. 11.

Natanson, Union. 31 Août 1865.

Passavant, Zaufal in: Archiv für Ohrenhedkunde, XV, S. 96, Veber die Verschliessung des Schlundes beim Sprechen, Frankfurt 1813, Virchow's Archiv, Bd, XLVI, S. 1,

Ranvier, Legons d'anatomie gén. Année 1877, 78. pag. 395,

Rüble, Traube's Beiträge, 1846, 1, Heft, S. 1.

Schiff, Lecons sur la physiol, de la digestion, Florenz 1867, I, S. 320.

Volk mann, Müllers Archiv. 1841, S. 332.

E. Weber, Wagner's Handworterbuch, 1846, Bd. III, 2, Abth. S. 30,

Wild, Henle und Pfeiffer, V, 76, Pflüger's Archiv. Bd. XXIV, S. 244.

W. Zenker, Allgemeine Zeitschrift für Psychologie Bd. XXVI, 467. Berliner klinische Wochenschrift. 1884, S. 38.

II. Die Untersuchungsmethoden des Oesophagus.

1. Sondenuntersuchung der Speiseröhre.

Der Gebrauch der Oesophagussonde ist schon sehr alt und bezog sich ursprünglich zunächst auf Hinabstossung von stecken gebliebenen Fremdkörpern. Fabricins ab Aquapendente benützte zu diesem Zwecke Wachsstabehen, Ambroise Paré Zwiebelschläuche, mit Darm überzogene Weidenruthen, Schwanenfedern. Später verwendete man den sogenannten Bleihammer. Petit brachte daran einen Metallknopf an, welchem Mesnier die Form einer Olive gab Hamburger erzählt, dass 1732 sfilum argenteum eum globulo argenteo adnexo zu diesem Zwecke gebraucht wurde. Huller (Destruma oesophagi. 1742) eitirt Ruyschius (Adversat, Anatom, med, chir), squi exploravit oesophagum spina balenae, cuius extremitas praecincia fuit

spongia . Geuns construirte 1767 die Fischbeinsonden mit dem Elfenbeinkopf. Auch die Bougierungs- und Dilatationsmethode bei Stenose wurde langst geübt: man bediente sich dazu (Ruyschius) eines biegsamen oder schon gebogenen Instrumentes, das geölt eingeführt wurde, als: Stabchen von frischem Sussholz. Virga tauri junioris exsiceata aut virga cetacea. Aber crambie erweiterte 1830 eine Oesophagusstrictur mittelst eines aus einem Silberdraht und einer eiförmigen Silberkugel bestehenden Instrumentes (vgl. oben). Die Ernährung durch Canulen, welche über die Stenose weggeführt werden, empfahl schon Capivaccius (1594, nach Haller), indem er den Patienten dann entweder selbst schlucken hess, oder mittelst einer Blase (ut in clysmis fieri solet) die Nahrung einspritzte. Als Canule wird Syrinx vermicularis, unten conisch zulaufend, mit einer seitlichen Oeffnung benützt. Wenn dies nicht gelang, gab man Clysmata nutrientia, wenn gar nichts mehr half, griff man zu Salivantien. . Hace est Herculis clava, qua varia morborum monstra domanture. Actung von Stenosen wendete Gendron an. indem er den Schwamm der Trousschu'schen Sonde mit Argentum nitricum-Losung tränkte, oder in Butter und Alaunpulver tauchte.

Bis vor Kurzem bildete die Sondirung des Oesophagus überhaupt die Grundlage nicht blos aller Diagnostik, sondern auch der Therapie sämmtlicher Speiseröhrenaffectionen.

Von den gegenwärtig käuflichen Oesophagussonden sind die schwarzen, »französischen«, weichen, aus Gummi gefertigten nur mehr recht wenig in Gebrauch. Viel häutiger werden die rothen, sogenangten venglischen « Sonden benützt. Dieselben bestehen aus einem mit Harz imprägnirten Gewebe, haben eine röthliche glatte Oberfläche und entweder cylindrische oder conische (Bouchard'sche) Form. Sie sind 60-80 cm lang, werden in allen Calibern bergestellt (Charrière's Scala) und besitzen eine recht feste steifes Beschaffenheit: vor dem Gebrauche legt man sie ins warme Wasser, oder man reibt sie (wenigstens die dünneren) blos mit einem Tuche weich und benetzt sie mit wenig Vaselin. Letzteres Verfahren ist weit schonender, die Sonden halten sich dabei viel länger; bei öfterer Befeuchtung mit warmem Wasser werden dieselben leicht an der Oberfläche rauh und spröde. Die Sonden sind entweder völlig solid (Bougies im engeren Wortsinn), oder hohl und mit zwei Löchern an der besonders gehärteten Spitze versehen. Die letzteren gestatten neben der Sondurung zugleich auch die künstliche Ernährung, sind aber weniger fest und dauerhaft als die soliden: die feineren Nummern fehlen. Das rückwärtige Ende derselben lauft oft in einen Trichter aus, welcher unmittelbar zum Eingiessen von Flüssigkeiten dient oder auch mittelst eines Holzkeiles an einen Gunmischlauch angeschlossen werden kann. Ich selbst schneide gewöhnlich den Trichter weg und streife einfach einen dicken Kantschukschlauch über das Ende. Besonders die Hohlsonden knicken leicht ab, und zwar mit Vorliebe da, wo die Löcher liegen. Aber auch die Bougies werden an der Spitze ofters bei schwierigen Sondirungen verbogen und behalten an der Einbiegungsstelle zum Mindesten eine Rauhigkeit. Solche Sonden werden am besten ausser Dienst gesetzt.

Hinsichtlich der Technik der Oesophagussondirung ist zunachst die Körperhaltung des Patienten bei Einführung der Sonde zu beachten. Manchmal muss man einen im Bette liegenden Kranken sondiren (grosse Schwäche, Psychose etc.). In der Regel lässt man den Kranken mit leicht vorgeneigtem Körper sitzen. Mit der Einführung der Sonde durch die Nase (Geisteskranke) werden wir uns hier nicht weiter befassen, sondern blos den gewöhnlichen Weg derselben, Mund-Rachenhöble, ins Auge fassen. Es ist fruher (vgl. S. 28) auseinandergesetzt worden, dass, weil der Oesophagus in seinem Halstheil den Bewegungen der Wirbelsäule nach vorne und hinten folgt, der Eingang in die Speiseröhre durch Vorbeugen des Kopfes erweitert, durch Zurückneigen desselben verengert wird. Deshalb ist eine stärkere Rückwartsbeugung des Kopfes bei Einführung der Sonde zu vermeiden. Versucht man dieselbe bei dieser Position des Kopfes, kann es verkommen, dass die Sonde sich gegen den Ringknorpel stemmt und nicht an ihm vorbei in die Tiefe kommt. Weicht man mit dem Instrumente nach rechts oder links ab, dann muss man an der Seitenwand der Glottispyramide hin in den Oesophagus gelangen können. Oder man bedient sich eines zuerst von Hueter angegebenen sehr einfachen Handgriffes, wohei der gekrümmte Zeigefinger der linken Hand den Zungengrund kräftig nach vorn und abwärts drückt. Dadurch wird die Rachenkrümmung abgeflacht, die Epiglottis aus dem Wege geschoben, vor Allem aber der Ringknorpel von der Wirbelsäule entfernt.

Zahnersatzstücke sollen vor der Untersuchung entfernt werden. Weiber sind gewöhnlich leichter zu sondiren, weil sie selten einen (Raucher-, Trinker-)Katarrh des Pharynx haben und deshalb bei Einführung des Instrumentes weniger stark wüigen. Wünscht es der Patient, kann der Pharynx mit 10% iger Cocaïnlösung bepinselt werden; meist ist dies überflüssig. Halbwegs energische und intelligente Patienten lernen die öfter eingeführte Sonde bald selbst schlucken oder sich dieselbemit Hilfe von Schluckbewegungen selbst einführen. Deshalb ist von Anfang an die Aufforderung an den Kranken: ruhig zu respiriren, nicht zu würgen, sondern zu schlucken, keinen Schmerz zu fürchten, gerechtfertigt und meist von Nutzen. Bisweilen gestaltet sich die erstmalige Einführung der Schlundsonde zu einer Art von Kampf zwischen Arzt und Patienten. Ersterer soll es dabei an Energie nicht fehlen lassen: die folgenden Mule geht es immer besser. Oft stellt sich starker Speichelfluss ein und deshalb erhält der Kranke ein Leintuch vorgesteckt und bekommt eine Esterschale in die Hände. Man kann die Sondeneinführung, wenn sie schwer geht, öfters unterbrechen, den Kopf den Patienten nach vorne

beugen, den Speichel abfliessen lassen etc. Die Sonde soll aber bleiben, wo sie bis dahin gewesen.

Der Arzt fasst die weichgemachte Sonde ahnlich wie die Schreibfeder. Das ganze Vorgehen soll ein stastendess sein. Bei Kranken, die den Mund nicht aufthun wollen, beziehungsweise beissen und cariose Zahne haben, schutzt sich der Untersuchende mit einem Schutzfinger aus Blech, Die Sonde trägt dagegen besser keinen Beissring. Die Einführung geschicht genau in der Medianlinie der Mund-Rachenhöhle. Der linke Zeigefinger, oder, falls es nöthig, zwei Finger des Untersuchenden leiten die Sondenspitze an die hintere Rachenwand und biegen sie dort gegen die Speiserohre ab. Gewöhnlich dringt die Sonde selbst ohne solche Leitung vor, biegt sich an der hinteren Pharynxwand nach unten und gelangt in die Pars larvngen des Rachens. Der schon erwahnte Hueter'sche Handgriff, während welcher Bewegung die Sonde weiter vorwarts geschoben wird, beseitigt dann ein weiteres durch den Ringknorpel gegebenes Hinderniss. Auch eine Schluckbewegung kann uns zu Hilfe kommen. An einer »unrechten« Stelle (Sinus pyriformis, rechts, oder links vor der Epiglottis) kann die Sondenspitze überall noch getastet und das Instrument darnach richtig geleitet werden. Früher hat man das Eindringen der Sonde in den Larynx ausserordentlich gefürchtet und mannigfache Rathschläge ertheilt, wie man sich darüber versichern könne, ob das Instrument in der Speiseröhre oder im Kehlkopf sich befinde (Controle des Kehlkopfspiegels, Füllung des ganzen Sondirungsapparates mit Wasser, Verhinderung eines Ausfliessens des letzteren durch Compression bei der Einführung etc.). Heute sehen wir die Sondirung des Oesophagus, offenbar weil wir sie viel ötter üben, als eine für gewidenlich sehr einfache Manipulation an, und nur Wenige halten auch jetzt noch (z. B. Thomson, Lancet, 1898) den Gebrauch der Schlundsonde für so etwas Gefährliches, dass sie dieselbe blos in Gegenwart dritter Personen einführen. Aber eine ernste Seite besitzen die Mahnungen, dem Larynx auszuweichen, immerbin, und zwar nicht blos für den Anfanger und bei einer Bewusstseinsstörung des Patienten oder bei Schlundlähmung. In der Regel ist allerdings bei groberer Bernhrung des Aditus laryngis durch eine Sonde die Reaction (Dyspnoe, Husten) eine sehr kräftige und, es ist fast unmöglich, mit dem geraden Instrument in den Kehlkopf hineinzukommen. Torpide alte Individuen, Geisteskranke und Patienten mit Verengung des obersten Abschnittes des Desophagus jedoch zeigen nicht ausnahmslos eine solche Reaction. Ich kannte einen alten Mann, bei welchem die Schlundsonde recht leicht his zwischen die wahren Stimmbänder zu führen war, ohne dass der Patient sich dessen bewusst wurde. So vermag ich auch ältere Berichte zu verstehen, nach welchen beim Sondiren der Speiseröhre gelegentlich ein

Summband der Mitte quer durchrissen worden ist u. dgl. Der Aengstliche lasse den Patienten im Momente des Zweifels laut phoniren. Gelingt ein lautes a oder i, so befindet sich die Sonde nicht zwischen den Stimmbändern. Durch das sogenannte Sondenathmen, welches durch negative Druckschwankungen im Thorax bei der Respiration verursacht wird (Emminghaus, Gerhardt und Reincke), darf man sich nicht irremachen lassen.

Man soll niemals sondiren, ohne vorher auf ein etwa vorhandenes Aneurysma der Brustaorta untersucht zu haben, denn es ist leider in einer ganzen Reihe einschlägiger Fälle bei dieser Gelegenheit Perforation eingetreten. Dies durf man selbstverständlich nicht so auffassen, als ob ein Aneurysma eine absolute Contraindication abgeben würde. Ich habe bei constatirtem Aneurysma selbst, sehr vorsichtig natürlich, ösophagoskopirt.

Hinsichtlich der Constatirung einer Stenose halte man sich zunüchst das (S. 36 ff.) über die physiologischen Engen« der Speiseröhre Gesagte vor Augen. Wir haben uns auf Grund der Mehnert'schen Untersuchungen veranlasst gesehen, das Mindestmass für den geringsten physiologischen Durchmesser der Speiseröhre auf 10 mm herabzusetzen. In zweifelhaften Fällen müsste man also eine Ohvensonde von höchstens 1 cm Durchmesser benützen. Erst wenn diese bei einem Erwachsenen auf ein unüberwindliches Hinderniss stösst, kann auf eine pathologische Verengerung geschlossen werden. Auf die specielle diagnostische Bedeutung der Sondirung werden wir in den einzelnen Capiteln oft zurückkommen müssen. Im Allgemeinen handelt es sich immer um Feststellung des Sitzes, der Beschaffenheit und des Grades einer Strictur.

Der therapeutische Zweck der Sondirung des Oesophagus ist ausschliesslichaufdie Beseitigung beziehungsweise auf eine Besserung solcher Verengerungen des Lumens gerichtet. Für nicht zu en ge Stricturen werden zweckmässig die beschriebenen englischen Bougies verwendet, eventuelt (Eingiessen von Nahrungsmitteln nach gelungener Sondirung) auch die Schlandrohre benützt. Bei leichten Stricturen findet man mit cylindrischen Bougies das Auslangen, bei engeren sind die mit der Spitze leichter eindringenden (aber auch gefährlicheren) conischen zu verwenden.

Diese in sehr mannigfacher Weise zu Stande kommenden pat hologischen Verengerungen bilden die häutigsten und klinisch wichtigsten Affectionen des Oesophagus. Wenn man von der überaus seltenen angeboren en Stenose absieht, kann man nach der Entstehungsweise folgende Hauptgruppen derselben aufstellen (Zenker und v. Ziemssen): Compressionsstenosen (Verdickung und Verkalkung des Ringknorpelschildes im Alter, bedeutende Lordose der Halswirbelsaule, besonders eine solche, welche eine starke Alterskyphose der Brustwirbelsäule compensint, ge-

schwollene Lymphknoten des Halses und besonders des Mediastinums, grosse Strumen, Carcinome und Sarkome der Gl. thyreoidea, Tumoren des Mediastinums, der Lunge, Aneurysmen der Aorta, sackförmige Divertikel der Speiseröhre, Blutungen um die Speiseröhre, wie ich solche z. B. bei Hamophilen beobachtet habe, Abscesse zwischen Oesophagus und Wirbelsäule), Obturationsstenosen (stecken gebliebene Fremdkörper der verschiedensten Art. Soormassen, gestielte polypose Neubildungen), Stricturen (Carcinomstricturen, constringirende Narhen nach Einwirkung ätzender Substanzen, nach Continuitätstrennungen durch Fremdkörper oder nach verschiedenartiger ulgeröser Zerstörung der Schleimhaut), spastische Stenosen (krankhafte Contraction der Muskelhaut). Da die carcinomatosen Verengerungen, welche wenigstens ihrem Hauptcharakter nach unter den Begriff der Stricturen fallen (die Obturation durch die über das Schleimhautniveau sich erhebenden Wucherungen des Neoplasmas kommt viel seltener in Betracht) etwa 90-95 % aller Oesophagusstenosen bilden (v. Leyden), die allerdings viel weniger häutigen narbigen Stricturen das reinste Bild der Strictur überhaupt darhieten und den Hauptgegenstand der üblichen Dilatationsbehandlung mit Sonden oder sondenartigen Instrumenten darstellen, da endlich die meisten Falle von Compressionsstenosen mit wenigen Ausnahmen nur als Sectionsbefunde, die während des Lebens höchstens geringfügige Storungen in der Deglutition veranlasst haben, zur Kenntniss gelangen, genügt für die Praxis die Gumprecht'sche Eintheilung aller pathologischen Verengungen in carcinomatose Verengerungen, narbige Stricturen und sanderweitige« Stenosen.

Die Technik der Behandlung von Speiseröhrenverengerungen mit der Sonde oder sondenartigen Instrumenten hat zwei Hauptaufgaben: 1. Das Durchdringen des engen Weges und 2. die allmälige Dilatation der engen Stellen.

Die Stenosensondirung (speciell das Entrirens der Verengerung) wird so vorgenommen, dass leichte Bewegungen aus dem Handgelenke des Instrumentes, welches zu jedem erneuten Versuche etwas zurückgezogen worden ist, gegem das gefundene Hinderniss drängen. Das gelungene Eindringen in die verengte Partie erkennt man daran, dass beim Zurückziehen der Sonde die Spitze etwas festgehalten wird. Gelangt man durch die Stenose hindurch, gewinnt man ölters die Vorstellung eines geschwundenen Widerstandes, andere Male dringt die Sonde weiter und ein gewisses Umklammerungefühl bleibt fortbestehen. Für alle Falle geltende Vorschriften gegen die Schwierigkeiten des Entrirens lassen sich natürlich nicht geben: Geschicklichkeit, Uebung des Arztes. Ausdauer des Patienten bei der Untersuchung müssen, wenn dies überhaupt noch möglich ist, zum Ziele führen. Verschiedene technische Kunstgriffe.

in jedem speciellen Falle gewöhnlich ein anderer, unterstützen uns allerdings bisweilen überraschend. Wichtig ist es, wenn man vor oder in der Strictur stecken bleibt, den Kopf des Patienten so weit wie möglich nach rückwärts zu beugen und hinten, damit er nicht ausweichen kann, zu stützen, den Oberkörper streng lothrecht zu halten, so dass die Sonde völlig gerade auf die Stenose geht. Der Geübte darf mit cylindrischen Instrumenten auch etwas stärkere Gewalt anwenden (> forcirte < Sondirung). Ein Mass für das erlaubte Maximum gibt der Grad der Dehnung der Speiserobre, welche man meist sehr gut mit dem Instrument »tastet«. Hat man eine starke Nummer eingeführt und sie einige Minuten gegen die Strictur gepresst, führe man, nachdem dieselbe herausgezogen, sehr rasch eine dünnealibrige Sonde ein; so gelingt es bisweilen, nunmehr hindurchzudringen. Ueberhaupt ist rasches Auswechseln der Instrumente bei schwierigen Stenosen zu empfehlen. Oder man bringt mehrere dünne. gut eingefette Sonden im Oesophagus zusammen und sucht durch abwechselndes Vorgehen der einzelnen Instrumente die Verengerung zu Auch muss man Gumprecht beipflichten, wenn er das · Absuchen der Quadranten« als ein geeignetes Manöver bezeichnet. Man versucht dies systematisch, indem man immer wieder von einer entgegengesetzten Seite eingeht, z. B. hält man die Sonde links vorne, um ihre Spitze nach rechts hinten zu bringen u. s. w. »Rechte und linke Hand gemeinsam lenken die Sonde bald nach rechts und links, bald nach vorne und hinten, bald bei stark rückwärts, bald vorwärts gebeugtem Kopf.«

Gelangt man nicht ans Ziel, bricht man, spätestens etwa nach einer halben Stunde, ab, um die Sondirung in den nachsten Tagen fortzusetzen. Vermag sich der Patient per os gar nicht oder nur sehr mangelhaft zu ernahren, so applicire nun während dieser ganzen Zeit Nahrklystiere und ordne Bettruhe an. Nimmt trotzdem der Patient in einer Woche, wahrend welcher die Sondirung, beziehungsweise eine Dilatation nicht zu Stande kommt, um über 1 kg ab, erkläre ich die Strictur als impermeabel und empfehle die Gastrostomie. Die Impermeabilität ist also auch etwas ganz Relatives und auf ihre praktische Definition hat die Raschheit der Gewichtsabnahme den grössten Einfluss.

Gelingt das Entriren, so soll die Sonde etwa zehn Minuten liegen gelassen werden. Ist die benützte Nummer leicht durchgegangen, versucht man sofort ein stärkeres Caliber, bis die Sonde noch eben passirte. Manche Patienten leiden stark, manche wieder auffallend wenig durch das Sondiren: bis zu einer halben und manchmal selbst zu einer ganzen Stunde durfen die Versuche fortgesetzt werden.

Die allmälige Dilatation soll bei der Krebsstrictur beginnen und täglich fortgesetzt werden, sobald nur mehr dünnbreitge Substanzen oder gar blos Flussigkeiten passiren. In geeigneten Fällen darf man intelligenten Kranken, welche die Einführung erlernt haben, die Sonde auch selbst in die Hand geben. Ueber die nothige Vorsicht bei diesem Vorgange, über die möglichen Zwischenfalle und die Gefahren und über den erzielten Augenblicks- und Dauererfolg vergleiche man das speciell den Krebs der Speiseröhre behandelnde Capitel. An dieser vorwiegend der allgemeinen Diagnostik gewidmeten Stelle sei blos betont, dass die blutige Operation mit ihren bisherigen Resultaten beim Carcinoma oesophagi die Sondenbehandlung nicht verdrängen dürtte.

Frische Veratzungen werden im Allgemeinen nicht sondirt (Nahrklystiere, temporäre Gastrostomie). Narbenstricturen lassen sich durch fortgesetzte Sondirung bisweilen heilen; oft genug bleibt allerdings auch hier ansgeprägte Tendenz zur Wiederverengung zurück, welcher der Patient schliesslich doch noch zum Opfer fällt.

Auch in vielen Fällen von Stenose durch Compression (von den durch Aneurysma bewirkten Fällen natürlich ganz abgesehen) wird die allumlige Dilatation durch Einführung von Sonden erfolgreich angewendet.

Neben den englischen Sonden sind als Dilatationsinstrumente die (in Deutschland besonders von Rosenheim empfohlenen) Crawcour schen Sonden (Fig. 2) trotz des hohen Preises vielleicht gleichberechtigt. Dieselben stellen geknopfte, gerade Sonden dar, welche, oben starr und mit einem solden Stahlgriff versehen, in ihrem unteren Abschnitt biegsam sind. Die Biegsamkeit ist hergestellt durch eine Spirale aus gewalztem Blech, welche den unteren Theil der Sonde bildet. Die Sonde, welche in mehreren Starken von 6-10 mm vorräthig ist, rostet, richtig behandelt nicht und wird auch in engen Stricturen nicht geknickt, ist also haltbarer als die englischen Sonden.

Fig. 2.



Crawcour's Desophagussende mit Metallspirale.

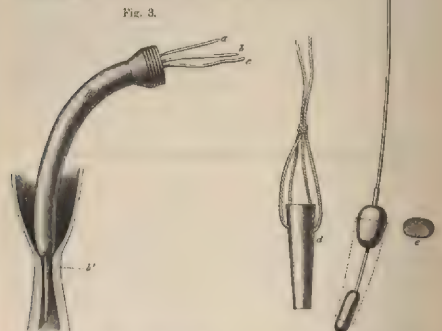
Vorräthig sollte immer auch die jetzt unter Trousseau's Namen gehende Dilatationssonde gehalten werden, welche aus einem Fischbeinstab besteht der unten ein Schraubengewinde für daran zu befestigende Elfenbenkugeln (darunter auch solche mit einem Durchmesser von 1 cm) besitzt. Ich bediene mich dieser Schde blos zur Feststellung, ob eine Enge eben noch eine physiologische sein kann. Zur Passage von eigentlichen Stricturen und für die Zwecke allmaliger Dilatation ist das Instrument wenig geeignet.

Bei sehr eigen Stricturen verwenden v. Hacker und v. Eiselsberg an dem Einführungsende gut abgerundete, nicht durch haufigen Gebrauch aufgefiserte Darmseiten, welche nach ihrer Einführung in die Stenose diese durch ihre Quellung erweitern. Sie können 10—30 Mututen liegen bleiben. Oft sell es möglich sein, sehr enge Stricturen, namentlich solche, deren Eingang excentrisch verzogen ist, dadurch zu sondiren, dass man mehrere Darm-

saiten in eine kurze, bis an die Strictur herangeführte Hohlsonde einführt und dann vorsichtig bald diese bald jene Darmsaite einschiebt (Fig. 3).

The Dauereanule nach v. Leyden-Renvers (Fig. 4) besteht aus einer kurzen 5 cm langen Hartgummirohre, welche in die verengte Stelle zu liegen kommt, und einer festen Schlundsonde, welche als Mandrin für die Einfuhrung dient. Die kurze Hartgummirohre hat eine leicht trichterförmige Gestalt, Das spitze Ende von 6-9 mm Weite soll thunlichst tief in die Strictur eindringen, das stumpfe Ende ein etwaiges Hinabrutschen der ganzen Cannle verhindern; das dieke Ende ist auch von vorne nach hinten abgeplattet, damit es beim Herausziehen die Schlundenge am Ringknorpel gut passirt, und trägt zu beiden Seiten ein Loch fur je eine starke Seidenschnur, die, zum Munde des Patienten beraushängend, die Herausnahme der Cannle ermoglichen soll. Die Schlundsonde zur Einführung der Canule wird durch einen mit Handgriff verschenen elastischen Mandrin gebildet, dessen unteres Ende mit einer Elfenbeinwalze, welche das untere Lumen der Verweilröhre ausfüllt, und einer abgeplatteten Elfenbeinkugel versehen ist, die auf die Canule von

Fig. 4.



Firstlikrang diamet Bormsmiten (a, b, c) durch can westeres Honbough (t) in the Strictur (b^c) .

Dancreanule nach v. Leyden-Renvers-

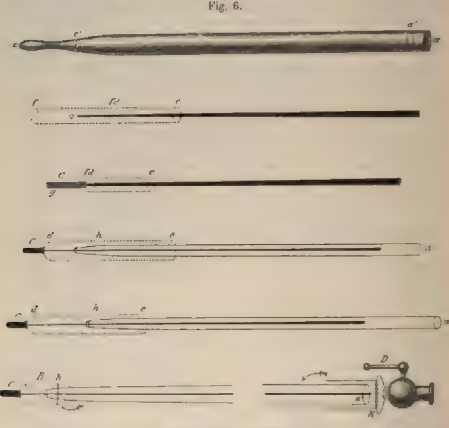
oben einen Druck üben soll. Vor Einführung dieser Dauersonde muss mit gewohnlichen Sonden ausgemessen werden, wie welt die Verweilröhre vorzuschieben ist, um sicher in der Strictur zu liegen. Bei der Einführung sellst muss grosse Vorsicht geübt werden, weil der schwere und mit harter Spitze versehene Mandrin Nebenverletzungen verursachen könnte. (Man hat übrigens zur Vermeidung von solchen Verletzungen die Spitze des Instrumentes aus dem bei Körperwarme weich werdenden englischen Bougiematerial anfertigen lassen.) Die Spitze wird so weit wie möglich in die Strictur eingeführt, während die Faden der Canule von der den Stift führenden Hand lose fixirt werden. Liegt die Canule fest, lässt man die Fäden zum Munde heraushangen und entfernt dann den Mandrin. Die Faden werden zur Seite

des Mundes berausgeführt und am Ohr festgeschlungen oder zur Nase herausgeleitet. Behufs Canulenwechsels übt man mittelst der Hände einen langsam wachsenden Zug aus. Die Danercanulen sind durchaus nicht harmlos. Gumprecht berichtet über einen Fall, in welchem die Patientin an Erstiekung durch die herausgerntschte Canule starb. Oefter hat es sich ereignet, dass die Füden rissen und die Canule im Körper stecken blieb: sehwere Folgen daraus scheinen bisher allerdings noch nicht eingetreten zu sein. Kleine Verletzungen in der Ringknorpelgegend sind bei der Einführung nicht immer zu vermeiden. Die Canule kann von Geschwulstmassen umwachsen werden und beseitigt deshalb nicht sieher die Stenose. Der Zweck des ganzen Verfahrens als ein Präventivmittel gegen das Engerwerden der Stenose besteht darin, bei beträchtlichen, schwierigen carcinomatosen Verengerungen (aber auch bei Narbenstricturen) den Weg für die Nahrungszufuhr offen zu halten und, wenigstens zeitweise, ein Aussetzen der ärztlichen Aufsicht zu ermöglichen. Der Kranke schluckt flüssige oder dünnbreiige Nahrung. Im Laufe der Zeit lockert sich die Canule, indem sie die Stenosirung etwas dehnt, und wird dann regurgitirt oder kunstlich entfernt, um durch eine dickere Nummer ersetzt zu werden.

Die Senator'sche Quellsonde (Fig. 5) besteht aus einer weichen (franzosischen) Schlundsonde, der ein dünner Laminarustift von der Lainge der Strictur oder etwas länger autgeschraubt ist. Der Stift wird ausserdem zur Sicherheit noch von zwei Faden (wie bei v. Leyden-Renvers' Instrument) gehalten. Ein DrahtQuellsond der Sonder vor der Sondirung wird der Spitze mit Wasser befeuchtet. Im ausgiebig zu dikatien, muss

das Instrument etwa eine Viertelstunde liegen. Nach dem Gebrauch wird das Laminariastück abgespult und getrocknet, worauf es wieder henützt weiden kann. Das Instrument ist hauptsächlich bestimmt für die Erweiterung von Narbenstricturen, wurde aber auch bei Krebsverengerung angewendet. Ebstein hat die Erfahrung v. Hackers, dass es ösophagoskopisch bisweilen getingt, mit Darmsauten die Lichtung einer fast impermeablen Strictur zu finden, zum Ausgang genommen, um mittelst eines eigenen Itinerariums zugespitzte, sohde, an einem Faden befestigte Laminariustufte zur Erweiterung enger und kurzer Narbenstricturen durch den Tubus des Oesophagoskops hindurch einzuführen. Er hat günstige Resultate erzielt.

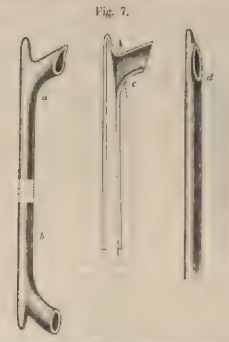
Schreiber's Dilatationssonde (Fig. 6) unterscheidet sich von den gewöhnlichen Sonden dadurch, dass ihre Spitze, das sogenannte Itmerarium mit dem Einführungsstabe lose durch einen Gummischlauch verbunden ist und sich deshalb gewissermassen selbstständig ihren Weg sucht. Eine weitere Eigenschaft des Instrumentes ist es, dass der in der Strictur liegende Theil des Gummischlauches zugleich als eine Art Dilatator wirkt. In einer englischen Oesophagussonde, die, conisch zugespitzt, vorne und hinten offen ist, steckt lose ein Fischbeinstab. Das vordere Ende dieses Mandrins ist mit einem Gummischlauch lose überzogen, und nur die vorderste Spitze beider ist in einem durch Siegellack gefestigten Knopf zusammengedreht. Sobald dieser Mandrin in die Hohlsonde hineingesteckt ist, wird der Gummischlauch



Sahre ber's Dilatationssa de

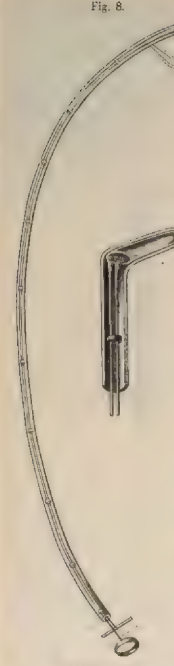
auf der Hohlsonde durch einen Faden wasserdicht befestigt. Indem der Schlauch nunmehr vorn und hinten geschlossen erscheint, ist es ermoglicht, dass er von der Hohlsonde aus mit Wasser gefällt und ausgedehnt werden kann. Ein Hahn oben an der Sonde verhindert das Zuruckstromen des eingespitzten Wassers. E. Reichmann und J. C. Russel haben bei ihren nach ähnlichem Principe construirten Sonden die Erweiterung statt durch Wasser durch Einblasen von Luft mittelst eines Balles zu erreichen getrachtet.

Ich selbst habe über die Dauercanule von v. Leyden-Renvers, über die Senatorische Quellsonde und das Schreiberische Dilatationsinstrument keine eigenen ausgedehnten Erfahrungen. Nicht als Unbescheidenheit möge es mir deshalb ausgelegt werden, wenn ich glaube, dass diesen Verfahrungsweisen gegenüber vorläufig noch die tägliche Bougierung die Normalmethode wird bleiben müssen. Ganz anders steht es aber mit der von v. Hacker inaugurirten Anwendung des ausgezogenen Drainrobres (Fig. 7), wegen der Einfachheit des ganzen Vorganges und wegen der Möglichkeit, den Grad der ausgeübten Dilatation zu überwachen. v. Hacker wendet diese Methode an, sobald eine carcinomatöse Verengung oder Narbenstrictur durch Darmsaiten oder durch dünne Bougies



Zur Sind rung des Gesophagus über einen Mandrin ausgezogenes Draintihr nach v. Hacker

einigermassen erweitert ist. Die Armirung der an beiden Enden, namentlich am Einführungsende, gut abgerundeten Sonde geschieht in folgender Weise. Die Sonde wird gut mit Vaseline bestrichen, dann wird das Drainrohr über die Sonde geschoben, an seinen beiden Enden erfüsst und so auseinander gezogen, dass es die Sondenenden jederseits überragt. Durch seitliches Abbiegen des Rohres über die Sondenenden bauchen diese, sobald mit dem Zug vom Drainrohr nachgelassen wird, die Wandungen des Rohres vor. An dem Einführungsende braucht dann nur das vorstehende Ende des Rohres entsprechend abgeschnitten zu werden, nm zur Einführung fertig zu sein. An dem anderen Ende kann das Drain auch länger vorstehen, es kann hier auch abgebunden oder durch



Loube's Daertikelsonde,

eine eigene Klemmvorrichtung an dem Sondenende fixirt werden. Als Leitsonde verwendet v. Hacker gewöhnlich eine neue, aussen mit Lack bestrichene und daher nicht aufquellende Darmsaite oder eine feinste englische, durch einen eingezogenen Kupferdraht gesteifte Bougie. Sobald die Strictur passirt ist, lässt man das Drainrohr über das eingeführte Itinerarium langsam abgleiten und zieht dieses langsam aus dem Drainrohr heraus. Das Drainrohr, welches sich auf sein früheres stärkeres Caliber zusammengezogen hat, wirkt dadurch erweiternd auf die Strictur. Die Wirkung ist eine so ausgiebige, dass Stricturen, welche man nur mühsam mit einer Sonde vom 4-5 mm Durchmesser passirt hat, durch dieses Verfahren meist etwa in 14 Tagen bis drei Wochen für Sonden von 15 mm Durchmesser durchgängig sind. Soll das Rohr länger liegen, kann es durch die Nase nach aussen geleitet werden. Um Decubitus (speciell in der Gegend des Ringknorpels) zu vermeiden, emptiehlt es sich, dasselbe täglich blos bis zwei Stunden liegen zu lassen. Durch das Rohr kann dem Patienten auch Nahrung eingeflösst werden, v. Hacker macht den sehr ansprechenden Vorschlag, zum Zwecke der allmäligen Dilatation die Einführung elastischer Bougies (eventuell der Darmsaiten) mit den dilatirenden Drains abwechseln zu lassen, um immer wieder zu stärkeren Bougies zu übergehen.

Diejenige Form der Sonde, welche den falsehen Weg in ein Pulsionsdivertikel des Ocsophagus am leichtesten ver-

meidet, ist eine nach vorn gebogene, weil sie der starken Krummung der Speiseröhrenachse nach vorne folgen kann. Ein gewöhnlicher Metallkatheter kann eventuell dieser Anforderung Genüge leisten (Berkhahn). Die Divertikelsonde von Leube-Zenker (Fig. 8) ist ein zur Erreichung desselben Zweckes angegebenes Instrument, welches aus einem gewöhnlichen Magenschlauch mit einem eigenartigen Mandrin besteht. Dieser biegsame, aus Neusiberdraht gefertigte Mandrin hat nümlich eine in einem Charmergelenke bewegliche Spitze. Zieht man einen Ring hinten am Mandrin heraus, wird dieser Zug auf die Spitze übertragen und dieselbe nach vorne umgelegt. Zum Gebranch wird der Mandrin in den Schlauch gesteckt, das ganze Instrument bis über den Ringknorpel eingeführt, worauf die Spitze umgelegt und die Sonde an der vorderen Wand weitergeschoben wird.

*

Zum Zweck der Bestimmung der Länge und Form einer Strictur wurden verschiedene Modellirsonden construirt. B. Holmes hat seine Sonde mit Wachs armit; dieses findet auch bei einer jüngst von Kelling augegebenen Abdrucksonde Verwendung Kelling construirte auch noch eine cachirte Schwammsonde, um daran hangen bleibende Gewebstheischen mikroskopisch zu untersuchen.

Literatur.

Buss, Deutsche medicinische Wochenschrift. 1895, Nr. 23.

Crawour, Illustricte Monatshefte für arziliche Polytechnik, 1884, S. 6,

Chassagny, Union médical, 1886, pag. 445.

Croft, St. Thomas Hospital Reports, 1882, Bd. XII.

Durham, Lancet, 1881, November 19.

Ebstein, Oesophugoskopie und ihre therapeutische Verwendung Wien 1898.

v. Eiselsberg, Deutsche medicinische Wochenschrift, 1898.

C. A. Ewald, Deutsche mediemische Wochenschrift. 1900, Nr. 22 (geringer Nutzen der Dauercannien).

Gumpreent, Technik der speciellen Therapie. Jena 1898.

v. Hacker. Speiserohrenverengerung nach Veratzung. Wien 1886. Langenbeck's Archiv. Bd. XLV, S. 605. Wiener klinische Woellenschrift. 1894. Nr. 25, 49. Bruns' Beitrage. Bd. XX, S. 152. Ueber Magenoperationen bei Carcinom und narbigen Stenosen. Wien 1895. Handbuch für praktische Chirurgie. 1900, Bd. II.

Hochstätter, Dissertation, Tübingen 1869.

Hoffmann, Virchow-Hirsch's Jahresbericht. 1880, Bd. II, 185.

Jaworski, VIII, Congress für innere Medicin. Wiesbaden 1888.

Kelling, Manchener medicinische Wochenschrift, 1897, Nr. 2.

Krieshaber, Transactions Internat. med. Congress, London 1881. Vol II pag. 392.

v. Leyden, VIII. Congress far innere Medicin. Wiesbaden 1888, S 290,

v. Leube, Die Magensonde, Erlaugen 1879, S 43,

Merkel, Penzoldt-Stintzing's Handbuch, Bd, IV, S. 132.

Renvers, Zeuschrift für klinische Mediein. Bd. XIII, S. 499. Deutsche medieinische Wochenschrift. 1883, Nr. 15.

Schreiber, Volkmann's Vorträge, N. F. Nr. 85, Deutsche medicinische Wochenschrift, 1894, S. 160.

Senator, Deutsche medicinische Wochenschrift, 1889, Nr. 28, und Therapeutische Monatshelte, Juli 1889.

H. Starek, Munchener medicinische Wochenschrift, 1900, 4.

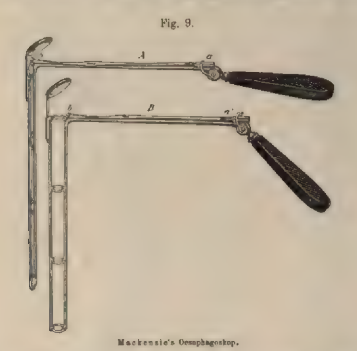
Stanes, Dissertation, Berlin 1888

Symonds, British medical Journal, 1887, S. 870. Zenker, v. Ziemssen's Handbuch, 1878, Bd. VII. Zechnisen, Centraltlatt für innere Medicin, 1898, Nr. 2.

2. Die Oesophagoskopie.

Die Ausgestaltung dieser immer mehr an praktischer Bedeutung gewinnenden Untersuchungsmethode konnte erst ihren Anfang nehmen, seitdem es gelungen war, den Larynx am Lebenden zu besiehtigen. Seither musste sich das Bestreben geltend machen, auch die Speiserehre mit Hilfe des reflectirten Lichtes unserem Auge zugänglich zu machen.

Es war Störk, der 1866 mit Semeleder, von welchem die Idee ausgegangen war, die ersten Versuche anstellte, durch zangenartige Instrumente den Oesophagus zum Zwecke der Besichtigung zu erweitern. Diese Versuche waren damals nicht von Erfolg begleitet. 1868 publicirte Bevan eine Beschreibung verschiedener Apparate zur Untersuchung des Phatynx. Laryux, etc., und darin auch einige Zeilen und eine Pigur, ein Oesophagoskop betreffend, welches eine gerade Rohre darstellte, an deren oberem Ende ein Ring von etwas grösserem Durchmesser befestigt war, welcher mit der Rohre einen Winkel von 45° bildete. An diesen Ring hess sich die pharyngoskopische Röhre des Endoskops anfügen. Etwas näher kam Waldenburg (1870) dem Ziele mit einem Instrument, welches aus einer 8 cm langen, oben 1.5 cm. unten 1 cm im Durchmesser haltenden Röhre von Hartkautschuk bestand und beweglich in der Gabel eines metallehen 14 em langen Griffes aufgehängt war. Die Röhre wurde in den Oesophagus eingeführt, mit der Enken Hand um Griffe gehalten, welch letzterer zugleich die Zunge niedergedräckt insk. während die Rechte den Kehlkopfspiegel so im Rachen aufstellte, dass das Licht durch die Röhre in den unter denselben gelegenen Speiseröhrenabschmitt cinfiel. In dem Falle, in welchem Waldenburg das Instrument zur Anwendung brachte, handelte es sich um ein Divertikel auf der linken Seite des oberen Abschuttes des Oesophagas. Es gelang ihm, das Instrument 10-15 Secunden in situ zu erhalten und sich zu überzeugen, dass der Schleimhaut nicht ulcerirt war. Waldenburg's Oesophagoskop wur le von Störk in der Gesellschaft der Aerzte zu Wien demonstrart und seine Anwendungsweise an einem Patienten gezeigt, Auch Stork selbst hatte 1870 es mit einem gegliederten. 12 cm langen Rohr, das erst nach Einführung in die Speiseröhre gerade gestreckt wurde, zu einem brauchbaren Instrumente gebracht. Als Beleuchtung wurde das von einem Stirnreflector und laryngoskopischen Spiegel gelieferte kunstliche Licht benutzt. Um die Untersuchung weiter nach unten ausdehnen zu können, ersaun dann Stürk in rascher Folgeeine Reihe von Vorrichtungen, die, ganz sinnreich construirt, sämmtlich auf dem Princip der Beleuchtung mittelst Reflectors und Larvngoskops füssten Eines dieser Instrumente stellte ein System von drei ineinander beweglichen Rohren dar, welche erst nach der Emführung in den Oesophagus auf die volle Länge durch eine Auszichvorrichtung gebracht wurden. Ein anderes, aus zwei in einander verschieblichen Röhren bestehend, hatte einen verbesserten Bewegungsmechanismus, wieder ein anderes, für die obere Partie der Speiseröhre bestimmtes. Bess sich erst nach Einführung durch zangenartige Griffe auf den vollen Durcamesser bringen. Die Versuche Mackenzies, den Oesophagus mit einem Oesophagoskop zu untersuchen, begannen 1880. Sein lastrument (Fig. 9) bestand aus zwei Theilen; einem Stiel und dem Gerippe einer Röhre. Der Stiel war aus einem Handgriff und einem Schaft zusammengesetzt, zwischen welchen sich ein Charnier befand. Das Röhrengerippe wurde nur gebildet, sobald die Vorrichtung in die Speiseröhre eingeführt worden war; vorher bestand es aus zwei abgeplatteten Drähten, von denen der eine vor dem anderen lag, und welche oben, unten, und in gewissen Zwischenräumen zwischen ihren Enden durch Ringe mit einander verbunden waren. So lange die Ringe eine verticale Stellung einnehmen, sind die Drähte von einander blos durch die Dieke der Ringe geschieden gewesen. Sobald die

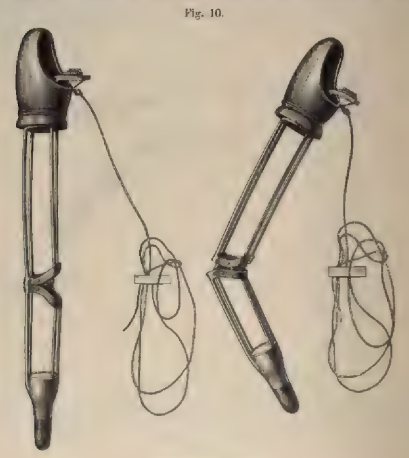


Bei A sieht man das Instrument zum Einführen fertig; Handgriff und Schaft sind fast in derselben Linie. O zeigt das Instrument nach der Einführung in den Oesophagus; der Handgriff ist beruntergedrückt, und da in Folge dieser Bewegung der brwegliche Stab a zurückgezogen ist, so erhebt der Hebel 6 den kleinen Bing, mit welchem er in Verbindung steht, und richtet auch den Spiegel zu seiner gehörigen Position auf während er gleichzeitig das Röhrengerippe zu Stande kommen lässt und mittelst dieses wiederum den Oesophagus dilatiet.

letzteren aber in die horizontale Position gebracht werden, erfolgte eine Trennung der Drähte, und, mit Hilfe der Ringe, die Bildung des Skeletes eines Speculums. An der Spitze des hinteren Drahtes befand sich eine Rinne, in welche der Stiel eines Kehlkopfspiegels eingelassen war. Die Auordnung des Instrumentes, bei welcher Handgriff und Schaft fast in einer Linie lagen, erleichterte die Einführung. Sobald der verticale Theil des Instruments in den Oesophagus eingeführt worden war, drückte der Untersuchende mit dem freien Zeigefinger auf den oberen Theil des Schaftes, nahe dem Handgriff. Diese Manipulation hatte zur Folge, dass die Ringe aus der verticalen in die horizontale Position gebracht wurden und dadurch die Speiseröhre sich aus-

dehnen musste. Auch noch ein Instrument von Löwe (Fig. 10) aus jüngster Zeit sollte die Endoskopie des Oesophagus in derselben Weise ermöglichen, wie wir den Larynx untersuchen.

Man hätte glauben sollen, dass es mit dieser Art der Exploration wirklich gelingen musste, wenigstens so weit die Rohre reichten, zu sehen, wo doch die Trachea bei vielen Individuen bis zur Bifurcation mit dem



Instrumer t von L. Lowe.

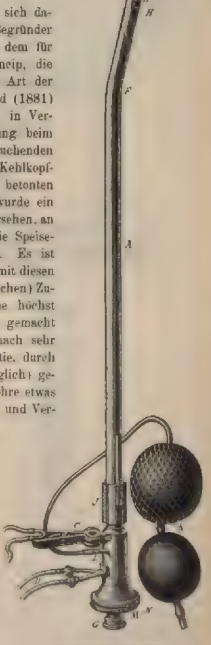
gleichen Beleuchtungsmodus genau besichtigt werden kann. Doch liegen die Verhältnisse für den Oesophagus insoferne ganz anders, als hier die Unbequemlichkeit eines voluminösen Instrumentes, die schwierige Handhabung desselben und die störende Schleimmenge in Pharynx und Speiseröhre grosse Hindernisse bedeuten. Und deshalb gewährten auch alle diese Instrumente hochstens dem Geübten in günstigen Fällen einen beschränkten Einblick in den obersten Abschnitt des Oesophagus. Ich

Fig. 11.

selbst hatte nur Gelegenheit, von den bisher erwähnten Apparaten eines der älteren Störk'schen Modelle zu benützen und verzweifelte damals an der Gesophagoskopie.

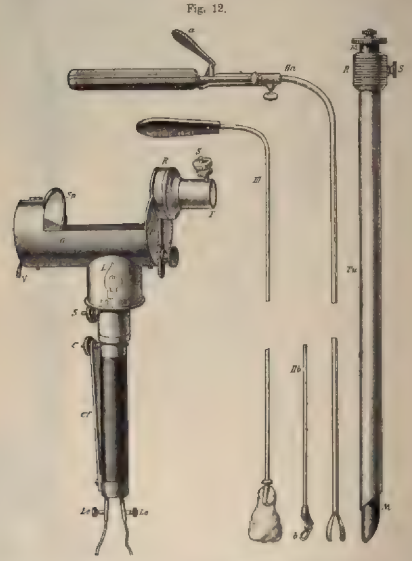
Ein vollständiger Umsehwung vollzog sich damit, dass Mikulicz, der eigentliche Begründer einer zweckmässigen Oesophagoskopie, von dem für alle früheren Versuche massgebenden Princip, die Speiseröhre mit Hilfe eines Spiegels, nach Art der Laryngoskopie, zu besichtigen, abging, und (1881) als Erster lange starre Rohre (Fig. 11) in Verwendung zog, welche nach der Einführung beim Munde herausragten, und damit den Untersuchenden unabhängig von der Handhabung eines Kehlkopfspiegels und von den sonstigen früher betonten Sehwierigkeiten machten. In das Rohr wurde ein Platinglühlämpchen, mit Wasserkühlung versehen, an einem Führungsstab vorgeschoben, und die Speiseröhre konnte so direct besichtigt werden. Es ist speciell auch zu betonen, dass Mikulicz mit diesen Hilfsmitteln in normalen (und pathologischen) Zuständen des Oesophagus eine ganze Reihe hochst interessanter, grundlegender Beobachtungen gemacht hat. Die Lichtquelle befand sich hier sonach sehr nahe an der untersuchten Schleimhautpartie, durch welche Anordnung es schwer (oder unmöglich) gemacht wurde, instrumentell in der Speiseröhre etwas zu leisten. Alle seitherigen Veränderungen und Ver-

besserungen des Oesophagoskopes haben ein wesentlich anderes Princip nicht mehr gewonnen. Die Verbesserungen sind vielmehr hanptsächlich auf Rechnung specieller technischer Errungenschaften zu setzen, welche für den bestimmten Zweck glücklich verwerthet wurden. Leiter brachte die Verwendung eines stabil angebrachten, retlectirten elektrischen Lichtes. Dies war dadurch ermöglicht, dass es mittlerweile gelungen war, sehr kleine elektrische Glühlampen (sogenannte Mignonlämpehen) von besonders hoher Leuchtkraft herzustellen, welche Leiter fix zu



Gastroskop son Mikulten.

einem entsprechend gekrümmten Hohlspiegel so stellte, dass Parallelstrahlen in den Tubus geworfen werden. Dieser Beleuchtungsapparat, das Panelektroskop Leiter's, beruht also auf einer zweckmässigeren An-



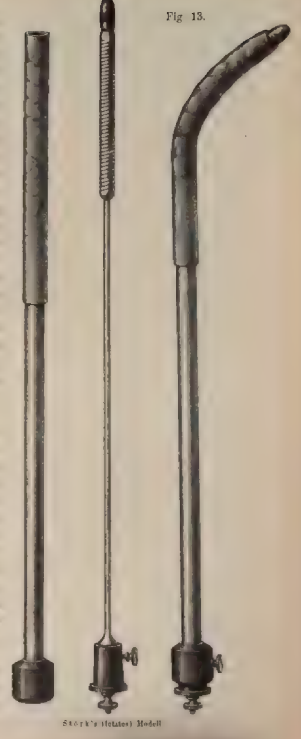
v, Hae'rar's Instrumentarium.

bringung der Lichtquelle, so dass der Tubus selbst vollständig frei für die Untersuchung und für das Einbringen von Instrumenten wurde. Mit dem so verbesserten Instrumente nun (Fig. 12) begann v. Hacker seine Untersuchungen und bewies bald die Leistungsfähigkeit desselben

in einer Anzahl von Arbeiten. welche absolut massgebend für alle Diejenigen sind, welche sich mit Oesophagoskopie beschäftigen wollen. v. Hacker ersetzte (wie auch schon Störk) die früher üblichen Morphiuminjectionen sehr vortheilhaft durch Bepinselung des Pharynxtrichters mit 20% iger Cocainlösung. Eine zweckmässige Art der Lagerung des Patienten, die bei benignen und malignen Verengerungen der Speiseröhre festgelegten typischen Bilder, die Verwerthung der Oesophagoskopie zur Fremdkörperextraction sind Leistungen v. Hacker's, durch welche er in praktischer Beziehung diese Untersuchungsmethode mehr als irgendein Anderer gefördert hat.

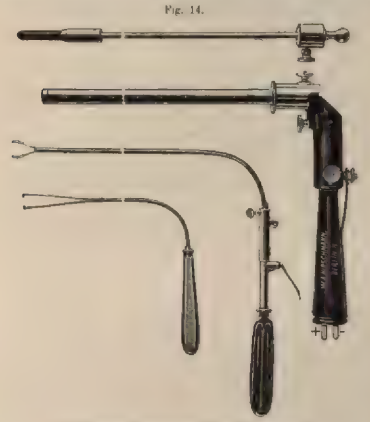
Seither werden die meisten oesophagoskopischen Untersuchungen nach dem Verfahren v. Hacker's oder doch nur mit geringfügigen Abweichungen ausgeführt, indem Einzelne (Mikulicz, Rosenheim, Kelling) das Casper'sche Elektroskop statt des Panelektroskopes verwenden, oder indem gegliederte und dann gerade zu richtende Röhren eingeführt werden (Störk, Kelling).

Schon längere Zeit vor der Erfindung des Panelektroskopes waren Versuche von Seite Störk's unternommen



worden, das lange, starre Rohr Mikulicz's beizubehalten, jedoch die Einführung durch eine von ihm angegebene Modification zu erleichtern. Zu diesem Zwecke versah er das untere Ende des Rohres mit einer Anzahl (6-8) von beweglichen Gliedern, die eine halbkreisartige Abbiegung wie bei einer weichen Bougie gestatteten, und nach erfolgter Einführung durch Drehung des Rohres um 180° in gestreckte Richtung gebracht und erhalten werden konnten. Ich selbst habe mich durch wiederholte Anwendung des Instrumentes nicht überzeugen können, dass die Einführung dieses Rohres wirklich wesentlich leichter ist. Der Patient fürchtet sich vielleicht etwas weniger, aber in der Technik ist kein Gewinn! Störk ist in der Folge noch bemüht gewesen, das mit abbiegbarem Ende versehene Rohr zu verbessern, was endlich so weit gelang, dass der Gliedermechanismus durch eine bestimmte Art der Nietung verlässlich wurde. Mit dem Panelektroskop verbunden, benützte Störk in seinen letzten Lebensjahren beinahe ausschliesslich dieses Instrument (Fig. 13). Bald darnach unternahm es Kelling, ein vollständig aus Gliedern bestehendes Rohr zu construiren, das in seiner ganzen Länge erst nach der Einführung in die Speiseröhre gerade gestreckt wurde.

Nicht lange nach v. Hacker's Veröffentlichungen erschienen die ersten Arbeiten Rosenheim's über Oesophagoskopie. Das von diesem Autor verwendete Oesophagoskop (Fig. 14) ist ein glatter dünner Metalltubus von 11.5-- 13 mm Querschnitt, welcher sich durch gewisse Modificationen von der Röhre v. Hacker's und Mikulicz's unterscheidet. Er benützt blos unten gerade und nicht schräg abgeschnittene Tuben. Seine Tuben tragen ferner am Einführungsende eine kleine Auftreibung, wodurch das Instrument stumpf wird. Weiters veränderte Rosenheim den Mandrin in der Weise, dass er die Hartgummispitze desselben durch ein etwa 4 cm langes weiches Schlauchstück ersetzte, wodurch die Einführung des Rohres hinter den Kehlkopf und das Vorschieben desselben zwar nicht immer erleichtert, aber doch ungefährlicher wird. Rosenheim's Tubus endigt nach aussen in eine ziemlich lange Metallhülse, in welcher der Mandrin durch eine grosse, leicht gehende Schranbeabsolut sicher festgehalten wird. Wird der Mandrin herausgezogen, so hat in der Hülse ein für diesen Zweck gearbeitetes (Casper'sches) Elektroskop Platz, und wird dort, ohne dass man einer weiteren Unterstützung mit der Hand bedarf, festgehalten. Das Guckloch im Elektroskop und die Lichtung der Hülse sind gross genug, dass sie die Einführung nicht zu starker Instrumente in den Tubus unter Leitung des Auges mit der einen freien Hand gestatten, während die andere (die linke) gleichzeitig das Oesophagoskop verschieben kann. Auf dem Tubus ist aussen eine Centimeterseala eingravirt (welche sich links vom Untersucher befinden soll), so dass man sich in jedem Augenblick vergewissern kann, wie tief das Instrument in die Speiseröhre eingeführt ist. Sehr wichtig ist es, dass kürzere Tuben, und neben solchen von 11—13 mm auch Röhren von kleinerem Durchmesser vorhanden sind. Der erheblichste gegen das Rosenheim'sche Instrument vorgebrachte Einwand, der auch theilweise berechtigt ist, besteht darin, dass die Grösse der Zu-



Th. Rosenbeim's Oesophagoskop mit Zange und Watteträger

gänglichkeit des endoskopischen Tubus, das Hantiren mit Instrumenten, beschränkt ist.

Nach zahlreichen Versuchen mit einem der letztangegebenen Instrumentarien von Störk bediene ich selbst mich nur mehr ausschliesslich des Oesophagoskopes von Rosenheim und kann dasselbe bestens empfehlen. Allerdings unternehme ich keinerlei chirurgische Eingriffe damit, sondern benütze es fast ausschliesslich zu diagnostischen Zwecken. Ueber das Instrumentarium v. Hacker's besitze ich zu wenig eigene Erfahrungen.

Es ist hier wohl der Platz, wenigstens in aller Kürze noch eines weiteren diagnostischen Hilfsmittels zur Erkennung von Oesophaguskrankheiten zu gedenken, nämlich der von Kelling zum Zwecke der Photographie der Speiseröhre construirten, höchst sinnreichen aber auch complicirten Sonde, welche, in den vorher mit lauwarmem Wasser ausgespülten und dann mit Watteträger trocken getupften Oesophagus eingeführt, die Aufnahme in der Speiseröhre ermöglicht. Die von Kelling auf diese Weise gewonnenen in mannigfacher Richtung interessanten Resultate haben bisher ausgedehnte praktische Verwerthung leider nicht erlangt.

Was die Lagerung des Patienten bei Einführung des Oesophagoskopes anbelangt, hatte Störk mit seinen älteren kurzen Instrumenten stets den sitzenden Kranken mittels Stirnreflectors und laryngoskopischen Spiegels vorgenommen. Als dann Mikulicz eine lange starre Röhre einführte, untersuchte er den schon vorher auf einem Tische niedergelegten Patienten, welcher darauf nach Einführung des Tubus in rechte oder linke Seitenlage gebracht wurde. Nachdem Störk sein krümmbares längeres Oesophagoskop construirt hatte, setzte er den zu besichtigenden Kranken meist auf einen niedrigen Stuhl und ging von diesem Verfahren auch, als er schon das Panelektroskop mit verwendete, nur dann ab, wenn Fremdkörperextractionen oder sonstige länger dauernde Proceduren in Aussicht standen. v. Hacker benützte seit seinen ersten Versuchen mit der Oesophagoskopie bis heute die Rückenlage des Patienten, jedoch in der Art, dass das Instrument dem zunächst sitzenden Kranken eingeführt wird. Rosenheim bringt den Patienten für gewöhnlich auf einem Untersuchungsstuhl in Rückenlage mit gerade und frei herabhängendem Kopf. Um jede Anspannung der Nackenmusculatur zu verhindern, wird der Kopf des Kranken von der Hand eines Assistenten gehalten. In Fallen, wo man das Uesophagoskop nicht in Rückenlage einzusühren vermag, erhebt Rosenheim den Patienten aus dieser in die sitzende Lage, tritt links neben denselben auf einen Schemel und führt das Instrument bis in den Ansangstheil der Speiseröhre in dieser Position ein, indem er dabei den Kranken beauftragt. seinen Kopf langsam zurückzuneigen. Sowie das Rohr über den Kehlkopt hinaus gelangt ist, hält er ein, lässt den Oberkörper des Patienten langsam auf den Polster in die ursprüngliche Lage zurücksinken und schiebt dann den Tubus wie sonst vor.

Nach meinen eigenen Erfahrungen ist die Untersuchung, wie sie v. Hacker vornimmt (Einführung des Tubus bei sitzender Position des Patienten, nachherige Einnahme der Rückenlage) diesem Vorgehen Rosenheims entschieden vorzuziehen. Letzteres ist für den Patienten subjectiv beschwerlicher, und der Oesophaguseingang wird vom Unter-

suchenden schwerer genommen. Für überhaupt nicht verwendbar muss auch ich die Methode Rosenheim's speciell bei hochgelegenen Stenosen erklären.

Ich selbst bediene mich in jedem Falle immer zunächst des von Störk empfohlenen Vorgehens. Der Patient wird auf einen Fussschemel gesetzt, und ein Assistent, welcher hinter den zu Untersuchenden tritt, achtet darauf, dass der Patient, entsprechend der jeweiligen Phase der Einführung des Tubus, seinen Kopf in der richtigen Lage halt, und dass derselbe nicht mit seinem Rumpfe wackelt u. dgl. Mit dem Zeigefinger der linken Hand wird dann der Zungengrund des Patienten möglichst nach vorne gezogen und mit der rechten Hand das mit ein wenig Vaseline benetzte Rosenheim'sche Oesophagoskop bei vorerst möglichst aufrechter Kopfhaltung des Kranken in den Oesophagusanfang so eingeschoben, wie eine Bougie. Das weitere Nachschieben des Instrumentes geschieht darauf unter zunehmender Rückwärtsbeugung des Kopfes des zu Untersuchenden. Sowie dann der Mandrin entfernt und das Elektroskop angefügt ist, haben wir uns ein directes Sehen ermöglicht. Die nothwendige Intensität der Beleuchtung ist am besten schon vorher erprobt worden. Erst seitdem ich dieses Verfahren übe, ist mir das Oesophagoskopiren zur gerne geübten Untersuchungsmethode geworden. Der Patient, ich selbst habe es allerdings fast immer mit bereits sondenfromm« gewordenen Individuen zu thun, fürchtet sich viel weniger, und er hält auf diese Weise gewöhnlich auch länger aus: jeder ans Bougieren gewohnte Arzt wird in dieser Position auch als Anfänger im Oesophagoskopiren ein doch meist langes und überhaupt umfängliches Instrument mit grösserer Sicherheit handhaben. In sehr vielen Fällen gelange ich auf diese Weise diagnostisch zum Ziele. Ich gebe aber zn. dass da, wo ein chirurgisches Eingreifen nothwendig ist, besser gleich der Vorgang v. Hacker's gewählt wird.

Nur wenn die Secretion den Patienten, beziehungsweise den Untersucher zu stark belästigt, wenn selbst für die wenigen Minuten, welche specielt zur Diagnose der Natur einer eingestellten Verengerung nothwendig sind, bei dem nüchternen Patienten mittelst des Watteträgers die Schleim- oder Speiserestenicht fortzuwischen sind, benütze auch ich, gewöhnlich erst in einer zweiten »Sitzung«, v. Hackers Methode in folgender, auch von L. Ebstein geübten Weise. Der Patient setzt sich, nachdem seine Oberkleider abgelegt und speciell der Hals frei gemacht ist, auf die Mitte eines horizontal gestellten Operationstisches. Der Arzt steht auf der rechten Seite des Patienten auf einem Stuhl oder Schemel. Der Kranke nimmt eine Haltung mit stark nach rückwärts geneigtem Kopf und möglichst gestreckter (Brust-)Wirbelsäule ein. Der hinsichtlich des Durchmessers und der Länge schon vorher richtig gewählte, mit Vaseline benetzte

Tubus wird darauf wie eine Bougie in die rechte Hand genommen, mit dem Zeigefinger der linken Hand der Zungengrund nach vorne gezogen und das Instrument entlang der seitlichen Pharynxwand gegen den linken Sinus pyriformis geschoben, von wo es. ohne Stossen oder Biegen mit gleichmässigem Druck in den Oesophaguseingang gelangt und hier zunächst einen leichten Widerstand im Constrictor pharyngis findet. Mit unterstütztem Kopf und Nacken wird der Patient aus der sitzenden langsam in die liegende Position gebracht, und in dieser letzteren die weitere Einführung vorgenommen. Die Art des Niederlegens (Kopf über die Kante des Tischpolsters hängend und an letztere gestützt), ist am besten bereits vor Einführung des Tubus auszuprobiren. Das Instrument darf während keiner Phase seiner Einführung aus der Hand gelassen werden, es muss vielmehr bei allen Bewegungen des Patienten möglichst unverrückt in seiner Lage erhalten bleiben. Hat der Patient sich richtig gelagert, tritt der Arzt an das Kopfende des Tisches, setzt sich daselbst auf einen Schemel oder kniet sich auf ein Kissen, entfernt den Mandrin und steckt das Elektroskop an. Gelingt es nicht gleich, die eingestellten Partien zu sehen, entfernt man den Schleim, regurgitirten Mageninhalt etc. mittelst des Wattetupfers. Bei freiem Oesophagus ist es zweckmässig, gleich bis zu den untersten Partien der Speiseröhre vorzudringen und dann, langsam rückwärts gehend, das ganze Organ abzusuchen. Wiederholt aufund abwärts gehende Bewegungen sind nöthig, um nach Auffinden einer kranken Stelle, welche so etwas noch zulässt, ein Uebersichtsbild zu gewinnen. Bleibt der Tubus stecken, so soll man sofort das Elektroskop gebrauchen und die Lichtung des Oesophagus central einstellen, um sich zu überzeugen, ob schlechte Lagerung des Patienten oder pathologische Verhaltnisse die Ursache sind. Für eventuelle Hilfeleistungen soll ein Gehilfe zur Hand sein. Leider ereignet es sich auch, wenn der Patient liegt, besonders nach Cocamapplication und längeren Untersuchungen. dass der Patient sich kaum des den Larvnxeingang umgebenden, profus abgesonderten Schleimes erwehren kann, Hustenreiz bekommt. Dann breche ich möglichst bald die Untersuchung ab.

Bei seinen älteren kurzen Instrumenten hatte Stoerk eine Anästhesirung nicht nöthig. Mikulic z liess die zuerst versuchte Chloroformnarkose bald wieder fallen und pflegte der Untersuchung eine Morphiuminjection (durchschnittlich 4 cg) vorauszuschieken. v. Hacket und Stoerk haben für die Endoskopie der Speiseröhre das Cocaïn in Verwendung gebracht, und zwar als Berieselung mit 10—20% iger Lösung. Diese Vorbereitung mag wirklich für beide Theile die Untersuchung erleichtern, Ich möchte aber hier ausdrücklich betonen, dass bei sendenfrommen. Patienten für diagnostische Zwecke eine Cocainisirung sehr oft nicht erforderlich ist. Will man, was ich für noch weniger nothwendig

erachte, den Oesophagus selbst anästhetisch machen, kann man sich der Rosenheim'schen Spritze bedienen. Die Cocaïnisirung des Pharynx (der Gegend des linken Sinus pyriformis, der Ringknorpelplatte, der linken Rachenwand) erfolgt zweckmässig unter Führung des Kehlkopfspiegels,

Wenn es sich nicht um dringende Fremdkörperextraction handelt, soll der zu untersuchende Patient ganz nuchtern sein (oder doch längere Zeit nichts genossen haben). Tritt Erbrechen ein, unterbricht man die Untersuchung oder lässt den Mageninhalt ausfliessen und tropft die Reste desselben mit Watte auf. Sehr wichtig ist es, der Oesophagoskopie immer die genaue Untersuchung mit einer Bougie vorausgehen zu lassen und sich über den Sitz der Erkrankung (eines Hindernisses) schon vorher genau zu unterrichten. Der Internist wird meist Individuen, die sehon an die Sonde gewöhnt sind, ösophagoskopiren. Blieb die Sondenuntersuchung ergebnisslos, so können sofort lange und dicke Tuben in Anwendung gezogen werden.

Die ösophagoskopische Untersuchung gelingt nicht immer leicht, nicht selten muss man darauf verzichten. Häufig passirt es, dass wegen beschränkter Beweglichkeit der Halswirbelsäule, wegen starker Convexität der Ringknorpelplatte u. dgl., besonders die dicken Tuben nicht eingeführt werden können; bei Verwendung kurzer und dünner Rohre kommt man dann oft noch zum Ziele. Entsprechende Bewegungen des Kopfes, ein Verschieben des Korpers des Patienten auf dem Untersuchungstische unterstützt uns dabei gleichfalls manchmal. Ist die Secretproduction überretchlich, muss man (bei dem liegenden Patienten) versuchen, demselben aus dem Munde Abfluss zu verschaffen (am besten durch einen Mundwinkel, Augen schliessen!). Derartige Secretion oder heftiger Hustenreiz veranlassen aber auch gewöhnlich, die Untersuchung völlig abzubrechen. Sehr nervöse, verdriessliche Individuen, hoch gradig (Carcinomokachexie, Inanition) geschwächte Patienten, Individuen mit sehr kurzem, dickem Hals, Menschen, welche den Mund nicht ordentlich außperren können, Patienten mit stärkerer Beeinträchtigung der Respiration, mit Insufficientia cordis, Kyphoskohose ösophagoskopire ich überhaupt nicht. Mit Aneurysmen behaftetete Individuen habe ich, natürlich sehr vorsichtig, aus diagnostischen Gründen, schon, ohne Schaden zu stiften, untersucht.

Die Gesophagoskopie hat unzweifelhaft grossen diagnostischen Werth. Noch grösser vielleicht ist, in der Hand des Chirurgen, ihre therapeutische Bedeutung.

Die normale Speiseröhrenschleimhaut erscheint blassroth. Ueber die in den verschiedenen Abschnitten des Oesophagus verschiedene Lichtung und Faltenbildung, sowie über die ösophagoskopisch wahrnehmbaren Bewegungen ist früher (vgl. S. 59) bereits das Nöthige gesagt worden. Unter pathologischen Verhältnissen ändern sich Glätte und Glanz, Farbe

und Gefässinjection der Schleimhaut (besonders bei den Entzündungen). Die bei Aetzstricturen und bei Carcinom der Speiseröhre zu gewinnenden Bilder sind in classischer Weise von v. Hacker festgelegt worden. Oester kann jetzt selbst an einer bestimmten umschriebe nen Stelle Carcinom nachgewiesen oder sicher ausgeschlossen werden; die sichere Frähdiagnose ist möglich geworden. Von demselben Autor stammen auch Angaben über die Häusigkeit kleiner Verletzungen im Oesophagus. Wir können mit dieser Methode serner viele Störungen rein nervösen Ursprungs (z. B. die spastische Strictur) und solche durch anatomische Veränderungen bedingte einwandsrei unterscheiden.

In therapeutischer Beziehung ist die mit der Oesophagoskopie zu erzielende Extraction von Fremdkörpern von grösster Wichtigkeit. Auch bei gutartigen Stricturen leistet dieselbe gute Dienste; nur mit ihrer Hilfe ist es in einzelnen Fällen möglich geworden, nach ausgeführter Gastrostomie bei den Patienten eine sehr dünne Bougie durch die vorhandene hochgradige Verengerung zu führen u. s. w.

Literatur.

Bevan, Lancet, Vol. 1. April 1868. Citirt bei Mackenzie, Gottstein, Grenzgebiete, Bd. VI.

v. Hacker, Ueberdie nach Veratzungen entstandenen Speiseröhrenverengerungen. Wien 1889, pag. 108, und: 309. Gesellschaft der Aerste zu Wien in: Heitler's Centralblatt für die gesammte Therapie. 8. Jahrgang, 1. Heft, Januar 1890. Wiener klinische Wochenschrift. 1889, 1890, 1894, 1896. Bruns Beitrage zur klinischen Chirurgie. Bd. XX. Verhandlungen des Chirurgencongresses 1898.

Ebstein, Veber Oesopnagoskopie, Wien. 1858. Bibliothek der gesammten medicinischen Wissenschaften von Hofrath Drasche, 206. Lieferung, Chirurgie. 14. Heft, S. 623.

Kirstein, Al.gemeine medicinische Centralzeitung, 1898, S. 90. Berliner klinische Wochenschrift. 1898.

L. Loewe, Deutsche medicinische Wochenschrift. 1893, Nr. 12.

Mackenzie, Erkrankungen des Halses, Deutsch von Semon, Bd. II, S. 23,

v. Mikulicz, Wiener medicinische Presse. 1881, Nr. 45 ff.

Kelling, Allgemeine medicinische Centralzeitung, 1896, Archiv für Verdauungskrankheiten. Bd. III. Jahresbericht für Natur- und Heilkunde. Dresden, 1896, 1897. Münchener medicinische Wochenschrift, 1897, 1898. Allgemeine medicinische Centralzeitung, 1898.

Killian, Münchener medicinische Woehenschrift. 1900, Nr. 4. Meyer, Allgemeine medicinische Centralzeitung, 1895, Nr. 10.

Rosenheim, Berliner klinische Wochenschrift, 1895. Deutsche medicinische Wochenschrift, 1895. Berliner klinische Wochenschrift, 1896. Allgemeine medicinische Centralzeitung. 1896. Verhandlungen deutscher Naturforscher und Aerzte, XVIII. Versammlung, 1896. Deutsche medicinische Wochenschrift, 1897, 1899. Therapie der Gegenwart, 1809. Zeitschrift für klinische Medicin, XLI, Band

Störk, Wiener medicinische Wochenschrift, 1881, Nr. 8 ff., 1887, Nr. 34. Wiener klinische Wochenschrift, 1896.

Waldenburg Berhner klinische Wochenschrift, 1870, Nr. 48.

3. Andere Untersuchungsmethoden.

Bezüglich der Auscultation ist das Nöthige bereits gesagt worden (vgl. S. 52). Von sehr untergeordneter Bedeutung ist die Percussion; dieselbe kann ein Ergebniss bei sehr grossen Tumoren, bei der gleichmässigen (spindelförmigen) Dilatation und bei den Zenker'schen Divertikeln der Speiseröhre (vgl. diese) haben. Ueber weitere Methoden: Inspection (eine Hervortreibung am Halse verräth bisweilen ein gefülltes Divertikel, ein Carcinom im oberen Drittel der Speiseröhre verursacht gelegentlich eine Prominenz neben dem Larynx) und Palpation (Divertikel, Carcinom, Lymphdrüsenmetastasen). Röntgen-Durchleuchtung, Durchleuchtung mit der Einhorn'schen Lampe findet man das für die Praxis Verwerthbare in den einschlägigen Capiteln dieser Abhandlung.

III. Angeborene Erkrankungen der Speiseröhre.

Nach M. Mackenzie soll das frühest berichtete Beispiel von Deformität des Oesophagus das von Durston im Jahre 1670 beschriebene sein. Zum ersten Male wurde 1861 die Literatur des Gegenstandes von Hirschsprung gesammelt. Aus jüngerer Zeit (1884) liegt eine sehr vollständige Bearbeitung von Mackenzie vor. Die casuistische Literatur ist eine sehr umfängliche. Dies erklärt sich theils daraus, dass die meisten einschlägigen Missbildungen äusserst sinnfällige sind, zum anderen Theil daraus, dass wenigstens ein Theil der hier in Betracht kommenden Bildungsfehler nicht immer blos ein rein theoretisches Interesse besitzt. Ein verhältnissmässig grosser Theil der damit auf die Welt gekommenen äusserlich sonst wohl gebildeten und scheinbar lebensfähigen Kinder hat selbst Tage lang unter sehr prägnanten Symptomen (Verweigerung der Nahrungsaufnahme) gelebt. Einige der angeborenen Erkrankungen lassen es auch zu, dass die Patienten ein mittleres Lebensalter erreichen.

Die verschiedenen Arten der angeborenen Erkrankungen der Speiseröhre sind folgende:

- 1. Gänzlicher Mangel des (Pharynx und des) Oesophagus. Kommt nur bei Acardiacis oder bet anderen hochgradigen Defecten des oberen Körperendes vor. In derartigen Fällen endigen Mund und Cardia blind und blos ein dünner (musculöser) Strang stellt den Zusammenhang her. Wenn es hie und da heisst, dass gar keine Verbindung zwischen jenen Theilen bestanden habe, beruht dies wohl auf einem (präparatorischen) Irrthum. Diese sehr seltene Missbildung ist klinisch völlig bedeutungslos.
- 2. Auch die vollständige oder theilweise Verdoppelung bei den verschiedenen Graden der Doppelmissbildung braucht hier nicht eingebender besprochen zu werden. Abgesehen hievon hat Blasius (1674) eine theilweise Verdoppelung der Speiseröhre durch Septa beschrieben: der betreffende Oeso-

phagus spaltete sich und vereinigte sich weiter unten wiederum (partielle in der Längsrichtung stattgefundene Verwachsung?).

3. Die gleichtalls sehr seltene angehorene, reine Oesophago-Trachealfistel: normaler Oesophagus, Communication awischen diesem und der Trachea durch einen Fistelgang. Einen derartigen Fall hatte zunächst Vrolik beschrieben. Er fand nämlich bei einem fünf Tage alten Kinde im obersten Theil des Oesophugus eine verengte Stelle, welche aber die Durchgängigkeit desselben nicht störte. Knapp oberhalb dieser Stenose fand sich eine Communicationsöffnung mit der Trachea. Ein weiterer einschlägiger Fall von Lamb betrat ein Kind, das sieben Wochen alt, also nach verhaltnissmåssig langer Existenz, starb. Es hatte an Flatulenz und Durchfall gelitten; auch zeigte es frequente Respiration, jeder Athemzug war mit nickender Bewegung des Kopfes erfolgt, anch hatte Husten bestanden. Bei der Obduction fand sich rechtsseitige Pheumonie. Die Fistel lag in der Mittellinie, einen hathen Zoll unterhalb des unteren Randes der Cartilago criccidea, war drei Linium lang, eine Linie breit, schief nach unten in den Ocsophagus sich öffnend. Der Schleimhautüberzug war unverandert. Durch die dichte Aneinanderlagerung der Fistelwände war die Gefahr des Eintretens von Oesophagusinhalt in die Trachea einigermassen verhütet worden. Eppinger fand in der Leiche eines jungen Mannes an der hinteren Wand der Trachea gerade über dem Sporn der Biturcation eine für einen Katheter durchgangige Deffnung vor, die vermittelst eines sanduhrförmigen, kaum 1 cm langen Fistelganges in die Speiseröhre führte, an deren vorderer Wand, gleichfalls in der Höhe der Bitureation, sich eine ähnliche Oeffinnig entdecken liess. An der engsten Stelle des Fistelganges war die Schleimhaut stark gefaltet, blüsser. Der dem Oesophagas zugekehrte Theil des Fistelganges hatte, mit blossem Auge besehen, eine der Speiseröhren-, und der tracheale eine der Luftröhrenschleimhaut ähnliche Auskleidung. Häufiger sind diverticulose Ausstulpungen der vorderen Oesophaguswand (inclusive ihrer Muskelschichte), welche siell mit ihrem spitzen Ende an der Bifurcationsstelle der Trachea inseriren; angeborenes Divertikel (Vigot). Dieselben müssen wesentlich unterschieden werden von den oft vorkommenden, durch obsolete narbige Bronchialdrusen, trichterformig hervorgezerrten Ausstülpungen der Oesophaguswand (Tractionsdivertikel), welch letztere ein ganz anderes, nicht zu verkennendes Aussehen besitzen. Bisweilen finden sich auch in derselben Gegend vom Oesophagus und von der Trachea her trichterförmige Oeffnungen, welche durch einen Bindegewebsstrang verbunden sind.

Die Erklärung dieser Missbildungen ergibt sich aus der Entwicklungsgeschichte des Halstheiles des Respirationsupparates, beziehungsweise der Entstehung des letzteren aus dem Darmrohre (vgl. S. 4). Die Communicationsöffnung zwischen dem Oesophagus und der Trachea entspricht einer Persistenz der einstigen breitesten Communication zwischen Vorderdarm und Respirationsupparat. Die gewöhnlich tiefe Lage der Fistel bei dieser und den anderen gleich noch zu besprechenden Missbildungen der Speiserohre weist darauf hin, dass die Abspaltung des Trachealrehres am Vorderdarm in der Gegend der Bifurcation der Trachea am spätesten sich vollendet.

Die Hemmungsbildungen, welche in einer offenen Communication der Trachea mit dem Ocsophagus bestehen, bedingen, wie man sieht, allerdings unter der Veraussetzung besonders gunstiger Verhaltnisse, durchaus nicht immer absolute Lebensunfähigkeit. Die divertieulösen Ausstülpungen des Ocsoplagus gegen die Trachen geben aber im späteren Alter öfter noch Anlass zu ublen Folgen (Abseedirungen in Folge von Secret-oder Speiseretention, nachtraglich sich vollendende geschwürige i ommunication zwischen Speise- und Luftröhre).

Hier ist wohl auch der Platz, in aller Kürze jene Cystengesch wülste zu erwähnen, welche sich zwischen der Bifurcation der Trachea und dem Gesophagus einkeilen. Meist sind dieselben nicht viel grösser als eine Walnuss besitzen kugelige Form und werden von einzelnen longitudinalen Muskelbündeln des Gesophagus überkleidet, Dort, wo sie der Trachealwand anliegen, fehlen die Muskelbündel. Die Epithelbekleidung dieser Geschwülstehen ist geflimmert, ihren Inhalt bildet eine schlemige Masse und desquamirte cylindrische

Epithelien. Fig. 15 gibt eine Vorstellung einer derartigen Cyste.

Das Präpacat (Grazer pathologisches Museum Nr. 3080) ruhrt von einem 25jahrigen an Stenosis estij aertae gestorbenen Mann her. Im Oesophagus, der in der oberen Hälfte erweitert und dessen Muscularis verdickt ist, findet sieh entsprechend der Hohe der Bifurcatio tracheac, an der rechtsseit gen Peripherie, zwischen Muscularis und Schleimhaut, eine 6 em lange und 3 cm im Durchmesser haltende Cyste erfüllt mit einer dicken, braunen colloiden Flussigkeit, deren Wand ausgekleidet ist mit Fimmerepithel. Die Cyste protuterirt ins Lumen des Oesophagus und verengt thn an dieser Stelle.

Solche Cysten haben ferner in neuerer Zeit noch v. Wyss und. mikroskopisch besonders sorgfältig, W. Zahn beschrieben. Die beiden letztangeführten Bildungen dieser Art (mirabellenund apfelgross) lagen allerdings





Flimmerepitheleyste des Oesophagus (Grazer Muses, praparat Nr., 3680,)

an der hinteren Wand des Oesophagus, gehören aber höchst wahrscheinlich doch hieher.

Man betrachtet solche congenitale Cysten mit Flummepithel als degenerirte Reste des Communications annales zwischen Oesophagus und Trachen, nachdem ein Verschluss desselben nach beiden Organen hin stattgefunden hatte. Weil dieselben gelegentrich eine Grösse erreichen, in welcher sie wie wir gesehen haben, die Speiserohre comprimiren und seeundare Dilatation derselben mit Hypertrophie der Museulatur verursachen, können sie auch eine gewisse praktische Bedeutung erlangen.

- 4. Partielle Obliterationen, und zwar:
- 1) Herrn Prof. Dr. Eppinger bin ich für Usberlassung der Präparate für die folgenden Abbildungen zu besonderen. Danke verpflichtet.

Fig. 16.



Atrena oesophagi congenita Ven einem mannlichen Kinde, das 39 Stunden geleht hat. (Gruzer Muscalpraparat Nr. 4479)

a) Einfache blinde Endigung der Speiseröhre. Auch dies ist ziemlich selten. Fig. 16 ist die Abbildung eines ganz typischen einschlägigen Falles. Der Pharynx des Kindes, von welchem das Präparat herrührt. ist gehörig beschaffen. Etwa 6 cm unterhalb des Larynx wird der Oesophagus selbst für die dünnste anatomische Sonde un-Das vorhandene durchgängig. Stück der Speiseröhre erscheint als divertikelartiger, unten conisch zugespitzter enl-de-sac. Zwischen dem am Zwerchfell adhärirenden Magen und dem ösophagealen Blindsack wurde bei der Obduction ein dünner, innig mit der Trachea verwachsener (musculöser) Strang gefunden. Die Schleimhaut des Pharynx und des vorhandenen, die Bifurcatio tracheae nicht erreichendenOesophagusabschnittes ist normal. Trachea und Lungen sind völlig regelmäßig gebildet. Nach anderen hiehergehörigen Beobachtungen zu schliessen, ist in solchen Fällen öfters das Gehirn unvollkommen entwickelt, und auch Larynx und Trachea sind öfters mangelhaft gebildet. Der Oesophagus findet seinen Abschluss entweder ganz hoch oben oder er erreicht beinahe den Magen. Der Intestinalcanal zeigt ebenfalls öfters gleichzeitige erhebliche Abweichungen von der normalen Gestalt (Fehlen des Magens oder des Fundus ventriculi. Zwei- oder selbst Viertheilung des Darms, Atresia ani).

b) Blinde Endigung der Speiserohre bei Communication des unteren Theiles mit den Luftwegen. Diese sogenannten inosculirenden Fälle sind die bei Weitem häufigst beobachteten. Gewöhnlich findet sich auch hier eine sackartige Erweiterung des oberen Theiles. Diese kann sogar eine recht bedeutende werden, so dass eine Compression der Trachea von hinten nach vorn erfolgt. Die Communication des unteren Theiles des Oesophagus mit der Trachea findet sich gewöhnlich genau an der Bifurcationsstelle. Bei Sondirungen, welche während der Obduction der betreffenden Leiche vorgenommen werden, findet man von oben her die Speiseröhre geschlossen, das vom Magenende eingeführte Instrument gelangt in die Trachea Von aussen betrachtet, braucht die Continuität nicht vollig unterbrochen zu sein, der Oesophagus verjüngt sich dann an einer bestimmten Stelle und übergeht in einen dunnen strangförmigen Theil. Die Musculatur der Speiseröhre fliesst etwas unterhalb der an der blinden Endigung sackartig abgerundeten Schleimhaut unter einem spitzen Winkel zusammen, hört hier aber nicht auf, sondern bildet einen soliden Muskelstrang, um in die Musculatur der hinteren Wand des unteren offenen Theiles der Speiseröhre zu übergehen. Der Strang pflegt dann mit der hinteren Wand der Trachea verwachsen zu sein. Der Wiederanfang der Speiseröhre stellt meist keinen Blindsack dar, die Oeffnung in der Trachealwand ist gewöhnlich klein, die Schleimhaut beider geht in einander über. Dies ist gewöhnlich dann der Fall, wenn der Verschluss im mittleren Dritttheil der Speiserühre, die Communication des unteren Theiles mit der Trachen etwas oberhalb der Bifurcation derselben gelegen ist. Oder die Musculatur des Gesophagus hört unterhalb der sackartigen Erweiterung völlig auf, setzt sich nach unten hin nicht fort. Die Musculatur des unteren Speisenröhrentheiles endigt wiederum genau an der Stelle, an welcher der Uesophagus sich in die Luftröhre eröffnet. In solchen Fällen ist also nicht blos die Höhle der Speiseröhre unterbrochen, sondern as fehlt dieser Unterbrechung entsprechend die ganze Wand, auch die Musculatur. Dazu pflegt es dann zu kommen, wenn der Verschluss hoch oben und die Einmundung des unteren Speisenröhrentheiles an der tiefsten Stelle der Trachea sitzt. Eine dritte, durch den Fall von Leven repräsentirte Type scheint selten zu sein. Durch ihren verschiedenen Umfang erscheint bei dieser der Oesophagus in zwei deutlich zu unterscheidende Abschnitte differenzirt: der obere bildet ein blind endigendes Divertikel: vom Schlundkopf vermag man mit der Sonde nicht weiter zu dringen. Die Pars thoracica setzt mit eher subnormalem Caliber ihren gewöhnlichen Verlauf gegen den Magen hin fort. Von der Cardia aus gelangt man mit einer Sonde leicht in den uptersten Theil der Speiseröhre: schiebt man dieselbe weiter vor, kommt sie im Kehlkopfeingange zum Vorschein. Eröffnet man die Pars thoracien von der Cardia her, so findet sich nicht blos eine einfache Einmündung der Speiseröhre in die Trachea, sondern der Oesophagus setzt sich direct in die Luströhre fort, so dass Speise- und Respirationstractus einen zusammenhängenden Canal bilden. Das bis zur Bifurcationsstelle reichende ösophageale Rohr verläuft von da weiter in der Breite von ½ em zwischen dem Tracheal-

Fig. 17,



Blande Ladigung der Spoiseröhre bei Communication des uniteren Thedes mit der Trachea.
(Oraxer Musea praparat Nr. 44.)

Trachea von von er finet, Line Nadel in ler Communication zwischen Lift- und Speiseröhre. Die Parsmendranacen tracheae wigt durch die Schleindauf hindurch fehr deutlich längsverlaufende Asophagonie Maskelstreifen.

gewebe. Die Breite der interponirten Oesophaguswandung wird nach oben hin immer geringer, das röthliche, durch seinen longitudialen Faserlauf deutlich gekennzeichnete Band verjüngt sich immer mehr, um erst in der Höhe des Larynxeinganges fast vollstandig zu verschwinden. Einige Millimeter oberhalb der Bifurcation befindet sich in der hier schon inmitten der Trachen gelegenen Fortsetzung der Oesophaguswand die kleine, schlitzförmige, blind endigende Oeffnung. Im Grazer Museum befindet sich ein Präparat (Fig. 17), an welchem man durch die tracheale Schleimhaut hindurch sehr deutlich in der Pars membranacea tracheae längsverlaufende ösophageale Muskelstreifen erkennen kann.

c) Oben normal durchgängiger, blos an der Stelle oder unterhalb der Bifurcatio tracheae vollständig obliterirter Oesophagus. Selten.

Die Pathogenesis aller dieser drei Formen von angeborener partieller Obliteration unterliegt wohl der Betrachtung aus gleichen Gesichtspunkten. Hinsichtlich der begleitenden Communication zwischen Speiseröhre und Tracheo-Bronchialtractus verweise ich auf das weiteroben Gesagte. Hier interessirt blos partielle Atresie des Schlundes. Nach meiner Meinung muss man da grundsätzlich zwischen zwei Reihen von Failen unterscheiden.

Die erste Reihe wird gebildet von allen Beobachtungen einer vollständigen Unterbrechung der Speiseröhre in ihrer Continuität. Für diese Fälle wird man, glaube ich, an der Klebs'schen Erklarung festhalten müssen, dass an einer Stelle für die Anlage der Lungen zu viel Material vom Vorderdarm verbraucht wurde, und so Trachea und Bronchien sich auf Kosten des Oesophagus entwickelten. Darnach ware es auch ganz plausibel, dass die Unterbrechung gerade in der Gegend der Bifurcation vorkommt. An dieser Stelle wird für die paarige Anlage der Lungen vom Vorderdarm eine grössere Menge von Bildungsmaterial in Anspruch genommen. Manche der sob e angeführten Falle, in welchen fast der ganze Gesophagus durchgängig ist und nur im untersten Abschnitt eine Obliteration sich findet, dürften dann hiehergerechnet werden, denn der Gesophagus überholt ja in seinem Längenwachsthum in der dritten und vierten Woche weit den Respirationstractus.

Zur Erklärung der zweiten Reihe einschlägiger Fälle, in denen, von aussen betrachtet, die Continuität nicht völlig unterbrochen ist, in welchen vielmehr ein musculöser Strang die beiden offenen Abschnitte der Speiserähre verbindet, denke ich an fötale Druckatrophie.

Am 29. April 1899 wurde im Grazer pathologisch-anatomischen Institute die Leiche eines zwei Tage am Leben gebliebenen werblichen Kindes obducirt, in welcher sich folgende Missbildungen vorfanden: Atresia oesophagi tlongitudin, 10 mm). Communicatio partis interioris oesophagi eum trachea, Defectus septi ventriculorum cordis partis posterioris. Transpositio arteriae subclaviae dextrae. Pelvis renis simistri divis. Dilatatio ureteris dextri congenita, Excessus vaginae. Uterus obliquus congenitus. Als man den Desophagus in gewöhnlicher Weise, von oben nach abwürts erofficite, gelang dies nur auf etwa 4 cm, worauf derselbe blin 1 endigte und dasolbst leicht kuppelartig ausgeweitet erschien. An diese Kuppel setzte sich ein fadendunner

musculöser Fortsatz an, der nach einem Verlauf von etwa 13 mm sich in die Musculatur des spitzzulaufenden oberen Endes der unteren Hälfte des Oesophagus einpflanzte. Dieses Ende mündete in den membranösen Abschnitt der Trachea knapp über der Theilung derselben. Aus jedem Ventrikel des Herzens (über welch letzteres ich hier keine weiteren speciellen Angaben mache) ging die entsprechende Arterie ah, wobei sich Arteria palmonalis und Aorta im weiteren Verlaufe normal verhielten, Nur entsprang die Arteria subclavia dextra als letzter Ast des Arens nortae und begab sich in ihrem Verlaufe nach rechts hinter die Speiseröhre, und zwar genau an jene Stelle derselben, an welcher die Atresie gelegen war.

Durch die Güte meines Collegen Eppinger hatte ich Gelegenbeit, an einem zweiten Cadaver mit mehrfachen Missbildungen, welches seit längerer Zeit in dessen Sammlung aufbewahrt gewesen, ganz dieselbe Beobachtung zu machen, also wiederum hinter dem obliterirten Stück der Speiseröhre die transponirte Arteria subclavia d. verlaufen zu sehen. In einem dritten einschlägigen Fall lag Compression durch ein anderes Gefass vor.

Ich glaube also, dass die partielle Obliteration des Oesophagus unter diesen Bedingungen auf durch Druck eines arteriellen Gefässes verursachter Atrophie beruht. Mit einem Hinweise auf die Bayford-Autenrieth'sche Dysphagia lusoria wäre meiner Auffassung wohl schlecht gedient. Denn auch ich habe eine Mehrzahl von Fällen jenes anormalen Verlaufes der Arteria subelavia dextra in den Leichen erwachsener Menschen gesehen, ohne dass während des Lebens dieser Individuen stärkere Schlingbeschwerden bestanden hätten. Dysphagie Erwachsener ist bei dieser Arterienanomalie mindestens nicht eine Regel. Wie aber schon Zenker nachgewiesen hat, erleidet bei diesem anormalen Verlauf der Arteria subclavia dextra wirklich die Circulation in derselben gelegentlich eine wesentliche Hemmung, denn man sieht öfters das Anfangsstück der anormalen Arterie, beziehungsweise den vor der Kreuzung mit der Speiseröhre gelegenen Theil deutlich, ja bisweilen beträchtlich (> gleichsam aneurysmatisch -) erweitert. Einen ganz gleichen Druck erleidet dann natürlich auch der Oesophagus. Und Mehnert's Untersuchungen (vgl. S. 43) haben uns gelehrt, welche bedeutsamen Folgen die Kreuzung und Berührung der Speiseröhre mit der Aorta thoracica (Entstehung einer infrabifurcalen Aortenenge des Oesophagus) haben kann. In ausgeprägten Fallen dieser Enge liegt die Aorta direct in einer Art von Einkehlung der Speiseröhre. Voraussetzung für das Zustandekommen einer solchen hochgradigen (physiologischen) Enge ist das Zusammentreffen einer bestimmten Aortenvariation (prävertebrale Lage) und einer bestimmten Lagevariation des Oesophagus (geringer Abstand von den Wirbelkorpern). Meine Auffassung findet also Analogien auf einem anderweitigen, aber sehr naheliegenden Gebiete.

Das Schicksal der Kinder, welche mit partieller Obliteration des Oesophagus auf die Welt kommen, hängt zunächst davon ab, dass in mehr als einem Drittel der einschlägigen Fälle gleichzeitig noch andere Missbildungen vorliegen, welche die Lebensfähigkeit überhaupt aufheben. Lebensschwach werden fast alle diese Früchte geboren. Die Kinder können entweder gar nicht schlucken, oder die Nahrung fliesst nach Schluckversuchen durch die Nase wieder zurück. Beim Einathmen hat man bisweilen ein gurgelndes Geräusch wahrgenommen, das auf die Communication zwischen Speise- und Luftröhre bezogen wurde. Wiederholt ist klinisch der Verschluss des oberen Abschnittes des Oesophagus direct durch die Sondenuntersuchung festgestellt worden. Die kinder überleben in der Regel die erste Woche nicht (ganz vereinzelte Beobachtungen einer Lebensdauer von etwa zwei Wochen liegen allerdings vor) und sterben an Inanition oder Schluckpneumonie.

Die fast immer vorhandene Lebensschwäche der Kinder durfte wohl alle die operativen Eingriffe, welche man zu ihrer Rettung vorgeschlagen hat, vereiteln. Durch eine Gastrostomie könnte das Kind, falls es die Operation übersteht, zunächst gekräftigt werden, dann könnte man nach einer Idee v. Hacker's die zwischen den beiden Blindsäcken befindliche Zwischenschichte mit eigens dazu construirten Instrumenten durchquetschen, ähnlich wie es v. Bergmann bei einer der Cardia sehr nahe gelegenen Strictur wirklich gethan hat. Es wird hiebei an eine Art Murphy-Knopf gedacht, dessen Theile von oben und von der Magenfistel aus einzuführen wären. Da bliebe aber immer noch die in der grossen Mehrzahl der Fälle vorhandene Communication mit der Trachea, und es müsste mit dem Glucksfall gerechnet werden, dass der Oesophagusinhalt nicht in die Luftrobre gelangt.

5. Membranöse Obstruction der Speiseröhre. Von dieser überaus seltenen angeborenen Affection des Ocsophagus sind mir pur vereinzelte Beispiele bekannt. In einem Falle von Zenker'schem Divertikel meiner eigenen Beobachtung fand sich am Eingange eine mässige Strictur, welche dadurch zu Stande kam, dass die Oesophagusschleinhaut rechts an der hmteren Circumferenz faltenförmig vorsprang. In der Literatur existirt ein weiterer Fall von Bauernfeind, in welchem an etwa der gleichen Stelle eine stenosirende, ringformige, membranartig vorspringende Schleimhautfalte lag, die sieh nicht verstreichen liess. Vielleicht gehören auch die Beobachtungen von Gianella, Worthington und Siegert hierher. Eine gewisse Berühmtheit erlangte ein Fall von Brenner, welcher bei einer jungen Fran eine Ringfalte fand und unter dieser eine Oesophagus-Trachealfistel. Nach Oesophagotomia externa hat er die Falte langs gespalten und dann quer vernäht, die Fistel nach Ablösung der Schleimhaut vernaht und Heilung erzielt. Es ist verlockend, hinsichtlich der Pathogenese solche membranose Obstructionen der Speiseröhre in Beziehung zu bringen zu den soeben besprochenen angeborenen partiellen Obliterationen der Speiseröhre, indem man annimmt, dass eine Trennung in zwei Abschnitte eben nur durch eine Membran vollzogen wurde. Brenner's Fall lässt sieh ziemlich bestimmt so deuten, für andere Beobachtungen ist es allerdings sehr zweifelhaft.

6. Einfache angeborene Stenosen. Aeusserst selten kommen im Oesophagus Stenosen vor, welche sowohl wegen ihres anatomischen Verhaltens (völlige Integrität der Gewebe, keine Spur von Narbenbildung). als auch mit Rücksicht auf die Vorgeschichte (Bestehen erheblicher Schlingbeschwerden von der frühesten Kindheit auf während des ganzen Lebens) als angeboren bezeichnet werden dürsen. In einer kleinen Anzahl einschlägiger Fälle (E. Home, Cassan, Zenker) betraf die Stenose den Eingang der Speiseröhre (angeborene Stenose des oberen Oesophagusabschnittes). Die Verengerung ist entweder einfach ringförmig gewesen oder sie stellte einen etwas längeren engen Canal dar. Zenker und v. Ziemssen nahmen weiters an, dass die von Blasius, Cruveilhier, Hilton Fagge und Wilks beschriebenen Fälle von Stenosdes untersten Theiles des Oesophagus wenigstens sehr wahrscheinlich als congenitale anzusehen sind. Ich halte dies blos für Cruveilhier's Beobachtung sicher, und kenne aus der Literatur sonstige zweifellos angeborene Verengungen im unteren Theile der Speiserohre nur in den Fällen von Turner, Crary, Mayer, Hirschsprung und Schneider.

Wegen der Wichtigkeit, welche bei Kindern nachgewiesene angeborene Structuren besitzen, sei zunächst die Beobachtung Mayer's hier kurz angeführt. Es handelte sieh um ein neunjähriges Madehen, das sehon als Saugling die Nahrung in ausgedelintem Masse wieder in die Hone brachte und dabei auch reichliche Mengen Klebrigen Schleimes auswarf. Nach der Entwohnung war es dem Kinde unmöglich irgend welche feste Nahrung hinunter zu bringen. Dieselbe regurgitiste unausbleiblich nach einigen Minuten. Neun Jahre lebte das Kind von Milch und Beeftea Im dritten Jahre wäre es fast verhungert. Die Untersuchung ergab ein anamisches Individuum von 35 Pfund Gewicht. In Narkose tand sich eine Verengung am unteren Ende der Speiserohre, welche eine Sonde von 6 mm eben passiren liess und dabei deutlich festhielt. In einer zweiten Sitzung gelang es, eine Sonde von 9 mm durchzubringen, worauf die Patientin sofort eine grossere Menge von Milch auf einmal trinken konnte. Sie begann darauf, ohne mehr zu regurgitiren, feste Speisen zu essen Es wurde mit regelmässiger Sondirung fortgefähren, erst nach drei Monaten wurde aufgehort. Nach sechs Monaten weg die Kranke 53 Pfund. Nach einem Jahr hielt die Heilung noch an.

Der einschlägige Fall von Hirschsprung betraf ein funf Monate altes, seldecht entwickeites Kind, welches Milch gut vertrug und erst kurz vor der Anfname ins Spital zu erbrechen begonnen hatte, angeblich wegen einer Gastroenteritts. 15 ein vom Kieferrande traf die eingeführte Sonde auf Widerstand. Die Section zeigte eine bedeutende Erweiterung der oberen zwei Dritttheile des Oesophagus, dann folgte eine stark verengte, durnut wieder eine kurze naturliche Partie. Durch den stenosirten Abschnitt vermochte eine gewolinhene anatomische Sonde ehen durchandringen. Das ohne erweiterte Stuck war verdickt, besonders die Musculatur, das unterste normal. Die Wand der Stricturstelle war sehr dunn, so dass die einzelnen Schichten nicht erkannt werden konnten. Von Seite der Umgebung des Organs konnte eine Ursache für die Stenose nicht entdeckt werden.

Gemeinsam ist all diesen Fällen von angeborener Stenose, dass dieselbe das Leben bis in ein höheres (hohes) Alter zulässt. Erschöpfung in Folge von Nahrungsmangel kann allerdings schliesslich die Todesursache bilden. Eine Behandlung muss hier jedenfalls mehr Aussicht auf Dauererfolge bieten als bei erworbenen Stricturen, weil eigentliches Narbengewebe und damit die Tendenz zur Wiederverengerung fehlt.

7. Angeborene Ektasien. Hierunter sind blos die seltenen, zuerst von Fr. Arnold und Luschka beschriebenen Fälle von partieller, auf eine kleine Strecke oberhalb des Foramen ocsophageum des Zwerchfells beschrankter. peripherer Dilatation zu verstehen, welche Luschka als Vormagen bezeichnet, zum Unterschied von einer unterhalb des Diaphragmas gelegenen Bildung, die Luschka, indem er dieselben als zum Magen gehorig betrachtet, Antrum cardiacum nennt. Ein von Zenker beobachteter einschlägiger Fall beweist die congenitale Natur dieser Ektasien. Fleiner hat zweimal an Leichen, viermal an Lebenden den Vormagen vals sack- oder divertikelartige Erweiterung von eventuell beträchtlicher Grösse beobachtet. Die Behandlung bestand in regelmässigen Spülungen. In pathogenetischer Beziehung handelt es sich um Ausdehnung der eiften und zwölften Metamere des Oesophagus (Mehnert), wahrscheinlich wegen zu starker Ausprägung der entsprechenden »physiologischen« Engen. Ueberfüllung des Magens von Kindern mit Dilatation in Folge von häufigen Pylorusspasmus kann, wie eine Beobachtung Beneke's wahrscheinlich macht, die Fortsetzung der Erweiterung bis zur Stelle der Bifurcatien, wo dem austretenden Mageninhalt (Brechaet) eine stark ausgeprägte physiologische Enge entgegentrift, begünstigen. Mehrere der hiehergehörigen erwachsenen Kranken sind · Wiederkauer « gewesen.

8. Alle physiologischen Speiseröhrenverengerungen«, sowohl die 13 segmentalen, als die durch Druck von Seite der Aorta stärker ausgeprägte Aortenenge sind typische Hemmungsbildungen. wenigens insoferne, als die ersteren im Sinne von Mehnert »Ahnenzustände« wiedergeben, und die letztere entsteht als Folgeerscheinung der persistenten prävertebralen Lage der Aorta. Ihre praktische Bedeutung liegt darin, dass sie einerseits Residuen bilden von den Organismus ganz im Allgemeinen treffenden pathologischen Processen (Inanition in der ersten Jugend, verschiedene Vegetationsanomalien etc.) und andererseits wichtige disponirende Momente abgeben (Steckenbleiben von Fremdkörpern. Localisation der Aetznarben, der Carcinomej. Mehnert sagt, das Wohlergehen eines jeden Menschen hänge bis zu einem gewissen Grade von seiner Stellungnahme zum organischen Vervollkommnungsprincipe ab. Je mehr durch das postfötale Wachsthum die segmentale Natur der Speiseröhre verwischt wird, desto besser für das betreffende Individiam.

Literatur.

Auf eine Zusammenstellung der gesammten neueren Casuistik wurde verzichtet. Die pathologisch-anatomischen Handbucher werden hier nicht wieder speciell augeführt.

Fr. Arnold, Untersuchungen im Gebiete für Anatomie und Physiologie, 1838, S. 211.

Autonrieth, Diss, inaug. Tubingen, 1806. Reil's Archiv für Physiologie. Bd. VII, S. 145.

Bayford, citirt bei Zenker und v. Ziemssen.

Blasius, Observata anatomica, 1674, pag. 120, Tabelle VI.

Bauernfeind, Dissertation, Munchen, 1893.

Beneke, Deutsche Aerztezeitung, 1901, Heft 18.

Brenner, Beiträge zur Chirurgie (Billroth-Festschrift, 1892).

W. Bruel, Dissertation. Giessen 1892.

Eppinger, Pathologische Anatomie des Larynx und der Trachea, 1880, S. 252 ff.
Fleiner, LXXI. Versammlung der Deutschen Naturforscher und Aerzte. Munchener medicinische Wochenschrift, 1900, 17.

v. Hacker, citirt bei Lotheissen.

Hirschsprung, Den Medfodte Tillukning of Spiseroret, Kopenhagen 1861. Hosp. Tid. 4, R. Bd. III, S. 1037 und 1149.

Klebs, citirt bei Eppinger.

Lamb, Philadelph. med, Times, III, 9, August 1873.

Legrand, These de Paris, 1897.

Leven, Virchow's Archiv. Bd. CXIV, S. 553.

Lotherssen, Handbuch der praktischen Chirurgie. Bd. II, S. 404.

Lusehka, Virehow's Archiv. Bd. IX, S. 427.

Mackenzie, Krankheiten des Halses, Deutsch von Semon Bd. II, S. 294.

Mayer, Americ. Journ. Nov. 1893, pag. 567.

Mehnert, Archiv for klinische Chirurgie, Bd. LVIII, S. 1.

Schneider, Angelorene Speiseröhrenverengerungen. Dissertation. 1900.

Shattock, Transact. of the Path. Soc. of London, vol XLI, pag. 87.

Vigot, Assoc, franç, pour l'avancement des sc 23. Sess. Caen 1894. Confer. de Paris. Pag. 206.

Vrolik, Tab. ad. Illustrat Embryogenesis. Amsterdam 1849.

v. Wyss, Virebow's Archiv. Bd. Ll. S 143.

Zahn, ebendaselbst. Bd. CXLIII, S. 170.

Zenker und v. Ziemssen, l. c.

IV. Die Oesophagusvaricen und die Blutungen aus denselben.

Der erste klinische Fall von Oesophagusvarieen wurde 1837 von Le Diberder in der Pariser medicinischen Gesellschaft mitgetheilt. Im folgenden Jahre besprach Fauvel in derselben Gesellschaft einen zweiten Fall, welcher sich bei Lebereitrhose zeigte und durch Blutung zum Tode führte. Gubler erwähnt denselben in seiner Arbeit über Cirrhose (1853). Allmalig mehrten sich nun die Veröffentlichungen über diese Affection. Im Jahre 1884 waren 16 Fälle bekannt, welche Bendz zusammenstellte und ihm drei eigene hinzufügte.

Anfänglich hielt man an der Anschauung fest, dass nur bei alkoholischer Lebereirrhose Oesophagusvarieen auftreten. Innerhalb etwa des letzten Decenniums sind aber viele einschlägige Fälle veröffentlicht worden, in deren überwiegender Mehrzuhl es sich allerdings um Leberaffection handelte, und zwar besonders um Cirrhose; ausser diesen sind jedoch auch die Lebersyphilis, ferner alle sonstigen Schrumpfungsprocesse in der Leber nicht weniger eine Ursache von Varacenbildung in der Speiseröhre. Zenker

betont besonders noch den grossen Einfluss der Altersatrophie auf diese Affection.

Und neben den mannigfachen Erkrankungen der Leber selbst gibt es auch noch andere Ursachen, welche durch Statung zur Entstehung von Oesephagusvarieen beitragen. Vor Allem kommt es natürlich immer auf eine hochgradige Einschrankung des Portalgebietes an. Nach Kundrat entwickelt sich der Collateralkreislauf durch die Oesophagusvenen bei Niereninsufticienz, bei normaler Niere fehlt er immer. Frerichs und Sundberg theilten Fallemit, in welchen ein Thrombus der Pfortader als Ursache der Varicenbildung getunden wurde. In der Beobachtung Sundberg's war derselbe carcinomatöser Natur und sass in den Wurzeln der Pfortader und ihren Verzweigungen in der Leber (wahrend die primäre Geschwulst dem Magen angehörte). Auch Durand-Fardel sah Varieen bei (malarischer) Pylephiebitis, Girode beobachtete Oesophagusvarieen in einem Fall von Statung bei Vitium cordis.

Hanot behauptete (1895), dass neben den erwahnten mannigfache Erkrankungen der Leber und der Circulationsapparate auch der Oesophagus selbet bei Alkoholikern haufig die Bildung von Varieen veranlassen kann. Fleiner schrieb diesem Gifte nicht blos, sondern auch den Gewurzen, dem Tabak und den Speisen eine solche Rolle zu. Ferner sind nach dieser Richtung auch die ehronischen Katarrhe der Speiseröhre angeschuldigt worden, bei welchen Entzündungsprocessen die Gefässe mehr oder weniger betheiligt sind, und zwar nicht blos die Capillaren, sondern vorwiegend auch die kleineren und grösseren Venen.

* *

Die Entwicklung der Oesophagusvarieen besitzt mit der Entstehung der Hämorrhoiden einen Zusammenhang, auf welchen zuerst Duret (1877) hingewiesen hat. Beide sind mimbeh Collateralbahnen, welche bei Behinderung der intraabdominellen Circulation als Abdusswege aufgeschlossen werden konnen, denn ausser den Oesophagusvehen existiren noch zwei Verbindungen zwischen den beiden Hauptvenensystemen: das System des Retzius, d. h. Venenstämmehen aus den Darmwandungen, welche mit den Wurzeln der Vena meseraica communiciren und sieh direct oder indirect in die Vena cava inferior ergressen, Ueber das Verhalten dieses Systems fehlen nähere Angaben. Weiters die Venae haemorrhoidales, die sowohl mit der Vena meseraica inferior, als auch mit der Vena pudenda interna verbunden sind, Charcot glaubt nun gefanden zu haben, dass bei Oesophagusvaricen die Hämorrhoidalvenen stets eng und undurchgångig sind. Daraus wurde sich also eine Art von Antagonismus zwischen beiden Venensystemen ergeben. Bei einem bestehenden Circulationshinderniss im Pfort, derkreislauf entwickeln sich entweder hauptsächlich Gesophagusvorieen oder Hümorrhopien. je nach den geringeren Handernissen.

* *

Duret hat ferner noch die Hypothese aufgestellt, dass auch die normale Athmung Palebektasie der Speiseröhre begunstigt. Wahrend der Exspiration vermehre sieh die Spannung des Portalsystems, während sie bei der Inspiration plotzlich verrugert werde, die Gefasse offnen sieh, die Saugwirkung des Thorax bewirke ein rasches Zuströmen des Blutes nach dem Orte des geringsten Widerstandes, Sobabl nan die Leber der Durchströmung

Fig. 18 a.





4 matato venurum oesephagi cum arresone ex alectabus varieosis, o Inscribiche. Floria varieosa, o masseu (Grazer Musicalpraparat N = 5562)

ein Hinderniss biete, werden die directen Wege, also die directe Verbindung der Vena portne mit den Hauptvenen des Thorax durch die Oesophagusvenen unter Umgehung des Portalsystems benützt. Ein solches fortwährendes Spiel periodischer Ueberfüllung soll schliesslich Varicositätenbildung bewirken. Für eine kleine Gruppe von Fällen ist auch noch an angeborene Anomahen oder Schwächezustände der Venenwand gedacht worden. Hieher scheint der Fall von Friedrich zu gehören (Verblutungstod aus einem Varix bei einem sechsjährigen Mädehen. Fehien jeder nachweislichen Circulationsbehinderung.

Aus allem diesem geht hervor, dass die Oesophagusvarieen viel häufiger zu sein scheinen, als gewohnlich angenommen wird,

Die Oesophagusvarieen finden sich öfter im unteren als im oberen Abschmitte der Speiseröhre, Gewöhnlich treten in der Gegend der Cardia, vielleicht nuch einige Centimeter von derselben entfernt, mehrere Venen aus der Tiefe unter der Schleimhaut hervor und steigen nun meist in mehreren Strängen oder in einzelnen Buckeln im Oesophagus empor. Blume stellte dieses Verhalten durch Injection von der V. coronaria aus fest. Die Erweiterung ist in der Regel am stärksten oberhalb der Cardia und verhert sieh allmälig nach oben.

Die grosse Gefährlichkeit der Oesophagusvarieen berüht auf der relativen Häufigkeit der Blutung aus derselben. Dieselbe kann veranlasst werden durch Steigerung des Seitendruckes (körperliche Anstrengung, Husten, Athennoth) oder durch Geschwürsbildung, Kundrat zeigte, dass die Geschwure auf den Kuppen der erweiterten Venen entstehen, indem es durch Greulationsstörungen dort zur Nekrose der Speiseröhrenschleinhaut kommt. Das ganze nekrotische Stück wird herausgeschlagen, es entsteht ein Loch, in Folge dessen eine tödtliche Blutung (Fig. 18 a und h) Manchmal machen die betroffenen Individuen nichtere Blutungen durch. Diese sind dann durch einfache Ruptur entstanden, und bei der Obduction findet man keine Spar mehr von diesen Russen. Tritt aber ein Varixgeschwür auf, resultiet tödtliche Blutung und man kann Lochbildung sehen. Vielleicht ist ein Theil der varikösen Geschwüre auch als decubitale Processe aufzufassen oder Folge von mechanischen Reizungen und Verletzungen, eventuell spielt selbst der Magensaft eine Rolle.

* *

Die klinische Diagnose der Oesophagusvarieen ist blos auf Grund der Blutung möglich. Man bedenke hier, dass auch beim Ulens ventriculi eine Hämatemesis das erste Symptom darstellen kann. Von mehreren Beobachtern wird als charakteristisch für diese Bluting angeführt, dass das Blut meist in grosser, ja m sehr grosser Menge ausgeworfen wird, dass es hellrothe Farbe und alkalische Reaction zeigt. Wenigstens in der Farbe und der Reaction ist aber nichts der Varixblutung exclusiv Eigenthumbehes gelegen. Letulle behauptet, dass den Blutungen aus einem Oesophagusvarix ähnliche Zustände voraus gehen, wie man sie bei Hamorrhoidalblutungen beobachten kann, tiewöhnlich kunde sich dem Patienten der nahe Blutverlust einen oder zwei Tage zuvor an. Der Magen beginne zu schmerzen, die Milz zu schwellen, wahrend die Leber sich rutag verhalte, Zugleich blähe sich das Abdomen auf. Verstopfung trete ein, der Appetit schwinde und haufig stellen sich Schmerzen ein, die von der Magengegend bis zu den beiden Schultern oder selbst bis in die oberen Extremitaten ausstrablen. Dann komme es plotzlich zur Ergiessung des Blutes (2).

Vielleicht ist es auch hier wiederum die Oesophagoskopie, welche schon beim Leben der Kranken die Varices in der Speiserohre dem Auge

zugänglich macht.

In allen Füllen, wo ein grösserer Desect der Wand eines Varix entstanden ist, erscheint jegliches therapeutische Eingreifen ausgeschlossen. Leichte derartige Blutungen aber stehen von selbst, v. Hacker denkt an eine Sonde nach Art des Kolpeurynters. Die Behandlung erschöpft sich aber hier fast ganz in der Prophylaxe (individuelle Hygiene des Essens. Trinkens und Rauchens). Ferner wird jede chronische Gesophagitis, wenn möglich, zu beseitigen sein.

Literatur.

Bendz, Nord, med. Ark. Bd. XVI. Nr. 9. Schmidt's Jahrbücher. 205, S. 142. Blume, Schmidt's Jahrbücher. S. 227.

Charcot, Progrès méd. 1876, Nr. 42

Le Diberder, Recuells des travaux de la soc. med. d'observ. de Paris. 1857-58. I, pag. 259.

Durand-Fardel, Bull. soc. anat. 1883, pag 380.

Duret, Progrès méd. 1877, S. 306

Fleiner, Volkmann's Sammlung klinischer Vorträge. Nr. 103.

Frerichs, Klinik der Leberkrankkeiten. I.

Friedrich, Deutsches Archiv für klinische Medicin. Bd. LIII, S. 487 (Literaturzusammenstellung).

Girode, Bull. soc. anat. 1888.

Gubler, De la Cirrhose. Thèse pour l'aggregation.

Hanot, Arch. gener, de med. November 1895.

Karo, Dissertation. Würzburg 1896. (Geschichtliche Literaturzusammenstellung)

Kundrat, Wiener medicinische Presse. 1886, S. 274.

Letulle, La méd. moderne, 1890, Nr 48.

Menebrier, Soc. med, des hop. de Paris. December 1896.

Müller, Gaz. hebdom, 1900, Nr. 40.

v. Notthaft, Münchener medicinische Wochenschrift, 1895, Nr. 15.

Sundberg, Virehow-Hirsch's Jahresbericht. 1886. I, S. 261.

Urcelay, Dissertation. Berlin 1893.

V. Neurosen des Oesophagus.

Durch die Oesophagoskopie sind wir in den Stand gesetzt, bestimmte Affectionen nervösen Ursprungs sicher von grob anatomischen Veränderungen zu unterscheiden, und dadurch sind die Neurosen des Oesophagus wenigstens zum Theil auf eine sichere Basis gestellt worden. Weiters ist es seit den Achziger-Jahren wenigens höchst wahrscheinlich geworden, dass die totale spindelförmige Erweiterung des Oesophagus ätiologische Beziehungen besitzt zur spastischen Speiseröhrenstrictur, dass also gewisse Neurosen des Oesophagus (wir werden als solche Spasmus und Atonie der Speiseröhre kennen lernen) und eine Affection des Oesophagus, die wegen ihres schliesslichen anatomischen Befundes das Staunen der medicinischen Welt zu erregen geeignet war, eine klinische Reihe bilden. Dadurch

gewinnt eine zusammenfassende Darstellung wenigstens der motorischen Neurosen des Oesophagus ein etwas grösseres Interesse als bisher. Ueber diejenigen der sensiblen Dysphagie ist leider wenig bekannt; auch werden dieselben von den sie häufig begleitenden functionellen Motilitätsstörungen zu sehr an Bedeutung übertroffen.

Sensible Neurosen.

1. Hyperästhesie, Parästhesie des Oesophagus.

Dieselbe findet sich als Symptom vieler anatomischer Veränderungen der Speiseröhre (Entzündungsprocesse. Krebs, Geschwürsbildung), ferner neben bestimmten Functionsstörungen des Magens (Hyperacidität. Gastrosuccorrhoe etc.) und bei gewissen constitutionellen Neurosen (Hysterie, Neurasthenie, bei letzterer besonders in den Fallen von Splanchmoptose).

Die Hyperästhesie aussert sieh entweder durch Austreten von Sehmerzen beim Schlingact und kürzere oder langere Zeit über denselben hinaus (Druck, Zusammenziehung, Empfindung •innerer Rauhigkeit«, Gefühl des mangelhasten Gleitens, ungenau localisirbar hinter dem Sternum), oder die Speiseröhre ist, besonders im untersten Abschnitt, beständig der Sitz einer peinlichen Sensation (Brennen, Zusammenziehen), welche während der Mahlzeiten etwas nachlassen.

Rosenheim hörte endlich auch noch häufige Klagen über ein Gefühl des Druckes und des Zusammenziehens (Fremdkörpergefühl). welches auschliesslich im oberen Drittel der Speiseröhre localisirt war und gewöhnlich in der Zeit zwischen zwei Mahlzeiten, seltener wahrend des Essens, storte. Er fand diese Hyperasthesie bei (iastritis, vorwiegend jedoch bei nervosen Magenaffectionen. Diese letzterwähnte Form entspricht einem Theile des als »tilobus hystericus« angesprochenen Syndroms. Rosenheim betont aber, dass ihm dieses Constructionsgefühl weit häufiger ohne als mit Hysterie zur Beobachtung kam. Den eventuell gleichzeitig vorhandenen Krampf der Musculi constrictores pharyngis (und der ösophagealen Ringmusculatur; erklärt er als secundaren Spasmos. Der Druck veranlasst die Patienten zum Luttschlocken, und dies kann lästige Tympania ventriculi verursachen. Ich theile nun nach meinen Erfahrungen die Ansicht, dass man die Empfindung von Schlundkrampf mit der Vorstellung, nicht schlingen zu können, und den Globus nicht als specifisch hysterische Symptome aufstellen darf. Ich fand diese Erscheinungen ebenfalls bei vielen Neurasthenikern. Durchaus nicht immer jedoch lässt die Sensation beim Essen nach, manche Patienten müssen sich geradezu vom Tisch fortbegeben, ohne etwas genossen zu haben, weil gerade bei der Mahlzeit das Constrictionsgefühl eine besondere Intensität erreicht und gelegentlich bis in die Trigeminus-

musculatur ausstrahlt. Gewöhnlich ist bei Neurasthenikern aber erstlich diese Sensation nur etwas Vorübergehendes, ich konnte nie beobachten, dass ein Neurastheniker deshalb in Inanition verfiel. Weiters vermochte ich mich vom Vorhandensein eines Krampfes der Constrictoren beim Nichthysterischen niemals sicher zu überzeugen. Auf Zureden schlucken meistens die Patienten doch, Sonden passiren ganz gut. Bei den Hysterischen dagegen combinirt sich unzweifelhaft Schlundkrampf, zunächst bisweilen mit spastischer Contraction der Zunge. Und dieser chronische Krampf der Pharynxmuskeln, welcher bei den Hysterischen sehr häufig ist. tritt sowohl isolirt, als in Verbindung mit Globus auf. Oft haben die Patienten blos die Empfindung, als ob der Hals plotzlich geschwollen sei, als ob ein runder Körper im Schlundkopf fest stecke: dabei besteht keinerlei nachweisliches Schluckhinderniss, In anderen schlimmeren Fallen macht sich beim Schlingact oder völlig spontan die peinliche Sensation geltend, dass der Hals ganz zugeschnürt sei. Dann geht das Schlucken. besonders dasjenige fester Bissen, nur mühsam vor sich, oder es wird zur Unmöglichkeit. Also auch nicht in allen einschlägigen hysterischen Fällen gesellt sich zur Hyperästhesie (Parästhesie) wirklich die diathese de contracture hinzu; nicht selten ist das aber bei dieser Neurose der Fall, der Krampf kann sogar gleichzeitig die Glottis erfassen (Suffocatio hysterica), und als solcher Tage und Wochen bestehen und die Ernährung hochgradig stören. Gewöhnlich wurde gesagt, dass die als Globus im engeren Sinne von altersher bekannte Erscheinung, die nur bei wenigen Hysterischen ganz fehlt, auf einer von der Cardia nach oben mehr oder minder rasch fortschreitenden Contraction der Oesophagusmusculatur beruhe, an die sich eventuell auch noch Spasmus der Schlundmuskeln anschliesse. Die Kranken haben dabei ein Gefühl, als ob ein runder Körper von verschiedener Grosse (eine Kugel, ein Taubenei, eine Nuss etc.) von der Cardia zum Halse emporsteige und dort stecken bleibe (Globus ascendens). Die Sensation kann plotzlich oder erst nach längerem Bestehen verschwinden. Die Kugel kann aber auch schon im Brustraume » platzen «. Ebenso kann sie sich vom Halse gegen den Magen zu bewegen (Globus descendens). Bei allen diesen hysterischen Erscheinungen handelt es sich auch ebenfalls hauptsächlich um anomale Sensationen. Dafür spricht schon die Thatsache, dass in manchen Fällen von Hysterie auch das Gefühl eines von der unteren Bauchgegend zunächst gegen den Magen und erst in zweiter Linie eines von diesem weiter nach aufwürts wandernden, runden Körpers existirt. Mit solchen im Unterleib beginnenden abnormen Empfindungen (welche den Anlass zur Lehre vom wanderndene Uterus gegeben haben mögen), können Krämpfe überhaupt nicht verbunden sein. Insofern sie aber als (secundare) Spasmen der Oesophagusmuskeln mit in Betracht kommen, wird es nach dem früher Gesagten keine Antiperistaltik sein können, wie Hamburger meinte (dieser nannte den Globus »Stenosis spastica migrans intermittens), sondern eine absatzweise erfolgende Contraction der drei Abschnitte der Oesophagusmusculatur. So würde sich auch das »Platzen« der Kugel in der Brust erklären.

Beim Sodbrennen, dem bekannten, meist nach der Mahlzeit, durchaus nicht so selten aber auch ausserhalb der normalen Verdauungszeit austretenden brennenden Gefühl der Dyspeptiker in der Magengrube, das hinter dem Brustbein empor, oft bis in den Schlandkopf, ja bis in die Mundhöhle hinaussteigt, handelt es sich, ähnlich wie beim Aufstossen, um das Emporkommen sauren (hyperaciden) Mageninhaltes in Folge von Insusticienz der Cardia. Ich leide, ohwohl mein Magen sonst ausgezeichnet fungirt, selbst daran. Trinken von Wasser (Sodawasser) beseitigt den Schmerz sofort (Bespülung der Speiseröhrenschleimhaut. Verdünnung des Mageninhaltes). Bei völlig leerem Magen kenne ich diesen Zustand überhaupt nicht, ich kann deshalb auch nicht, wie Rosenheim, darin einen gelegentlich selbstständig in der Speiseröhre localisirten Reizzustand, eine Neurosis sui generis, sehen.

Bei der Diagnosenstellung muss die Sonde vor Allem feststellen, dass keine (spastische oder sonstige) Strictur vorhanden ist. Manchmal soll in derartige Fallen die Sondirung schmerzhaft gewesen sein. Die Oesophagoskopie kann uns darüber belehren, ob die Schleimhant der Speiseröhre überall normal ist. Rosenheim fand bisweilen in Fallen von Hyperasthesie des Oesophagus ohne Betheiligung des Magens leichte Hyperamie oder auffallende Anämie. Weiterhin wird der Zustand des Magens und die Gesundheit des Nervensystems zu untersuchen sein.

In therapeutischer Beziehung wird man zunächst dem Grundleiden Rechnung tragen müssen (Behandlung der Neurose, der Dyspepsie). Symptomatisch behelfe ich mich gewöhnlich mit den einfachsten Mitteln. Trinkenlassen von dünnem Thee oder Pflanzenschleimlösungen, von Sodawasser, in besonders intensiven Fallen Verabfolgung kleiner Morphiumdosen in Aqua laurocerasi. Rosenheim empfiehlt Argentum nitricum in Lösung (0·2—0·4:100·0, dreimal täglich einen halben Esslöffel in einem Weinglase Wasser schluckweise in den leeren Magen gebracht); oder er überzieht den weichen Magenschlauch mit Butyrum cacao, welches in 10 g etwa 0·4 g Cocamum muriaticum enthält, und lässt denselben 15 Minuten liegen.

2. Anästhesie der Oesophagusschleimhaut.

v. Ziemssen glaubt, Anasthesien des Oesophagus bei der nach Diphtherie sich entwickelnden Lähmung neben Unempfindlichkeit des Pharynx und Larynx als nicht selten vorkommend bezeichnen zu mitssen. Dass sie auch bei anderen Storungen in den centralen Ursprungen der Vagi, sowie im peripheren Verlaufe derselben vorkommen, hält er wenigstens für wahrscheinlich.

Ich selbst kenne keine andere subjective Wahrnehmung von Seite der Schleimhaut des Oesophagus, als diejenige des Schmerzes. Deshalb, und weil es bisher nicht gelungen ist, durch Reizung der Speiseröhrenschleimhaut selbst einen geordneten Schluckreftex auszulösen, halte ich nicht viel von der Anästhesie des Oesophagus. Die Toleranz des Patienten gegen die Sondeneinführung, auf welche sich v. Ziemssen berutt, ist wohl hauptsächlich auf die (postdiphtherische) Luryngo-Pharyngeallahmung zurückzuführen. Auch scheint es mir nicht verstandlich, wie man sich durch directe Prufung mittelst der Oesophaguselektrode von einer Anästhesie im strengen Wortsinn überzeugen wollte.

Literatur.

Osgood, Boston Journal. 1889, 25. April. Rosenheim, Allgemeine medicinische Centralzeitung. 1895, Nr. 98. v. Ziemssen-Zenker, Handbuch, l. c., S. 196.

Motorische Neurosen.

1. Oesophaguskrampf (Oesophagospasmus, Oesophagismus, spastische Oesophagusstricturen).

Der Krampf der Speiseröhre ist bereits zu Anfang des XVIII. Jahrhunderts bekannt gewesen. Schon F. Hoffmann würdigte 1740 denselben eingehend und Mondiere hat 1833 eine grundlegende Arbeit uber »Oesophagismus« in den »Archives générales des sc. méd.« veroffentlicht. Die Bezeichnung Hofmann's war: Dysphagia spasmodica. van Swieten nannte die Affection: Angina convulsiva, Vogel: Ocsophagospasmus, Broca: Rétrécissement spasmodique, Hamburger: Stenosis spastica fixa (et migrans). Letzterem, sowie Follin (1853) verdankt man eingehende Schilderungen, ebenso ist der Gegenstand in dem Werke von v. Ziemssen und Zenker und von Mackenzie ausführlicher bearbeitet. Da die spastische Strictur aus verschiedenartigsten Ursachen überhanpt nicht selten vorkommt, da ferner theilweise das Syndrom des sogenannten Globus hystericus hier mit einbezogen wurde, weiters die Fälle von Atonie des Oesophagus hichergehören und endlich ätiologische Beziehungen des nervosen Cardinverschlusses und der diffusen Dilatatio oesophagi existiren (Mikulicz 1882, Meltzer 1888). ist die Casuistik eine sehr grosse und eine Sichtung des Materiales aus allgemeinen pathologischen und ätiologischen Gesichtspunkten dringend nothwendig.

Im Folgenden wird unter Krampf der Speiseröhre die gewaltsame Annaherung der Wandungen eines bei demselben Individuum gelegentlich auch wechselnden Abschnittes der Schluckbahn ([des Mylohyoidens]. der Musculi constrictores, der drei Abschnitte des Oesophagus, der Cardia) an einander in Folge meist plötzlich einsetzender und vorübergehender oder lange Zeiträume (Monate, Jahre) bestehender oder vollstandig intermittirender tonischer Contraction ihrer Musculatur, begleitet von Dysphagie, beziehungsweise von Stenosenerscheinungen, deren Intensitut und Dauer sehr variabel sind und, wenigstens manchmal, auch noch von schmerzhaften Sensationen, verstanden werden. Die Störungen des reflectorischen Schluckactes im Bereiche dieses ganzen Rohres gehören nämlich pathogenetisch zusammen, weil der äusserst complicirte Vorgang des Schluckens aller Wahrscheinlichkeit nach von einem Schluckcentrum im Kopfmark aus beherrscht und geregelt wird, und derselbe auch am Oesophagus kein eigentlich peristaltischer ist, sondern, auch nach Exstirpation eines längeren Stückes der Speiseröhre, z. B. nach Reizung des Nervus laryngeus superior ebenso wie im oberen auch in dem unterhalb der Resection liegenden Theile ganz normal abläuft Besonders wichtig ist, dass wir auch die Cardia als Abschnitt der Schluckhabn zu betrachten haben, der functionelle Zusammenhang zwischen Cesophagus und Cardia ist ganz so, wie er experimentell an den drei Abschnitten der Speiseröhre nachgewiesen wurde (vgl. S. 34, 51) Unter allen möglichen Krampfformen des Schluckrohres sind der tonische Spasmus der Pharynxmuskeln und die abnorme Contraction der Cardia (beziehungsweise das Ausbleiben der beim Schluckacte normaler Weise erfolgenden Erweiterung derselben) die allerwichtigsten. Irgend welche Veränderungen organischer Art im Oesophagus oder an der Cardia. welche die während des Lebens beobachteten Dysphagiesymptome zu erklären geeignet wären, dürfen sich natürlich nicht vorfinden, ebenso wie umgekehrt ein negativer Obductionsbefund die in vivo zweifelhafte nervöse Ursache sichert.

Als ätiologisch wichtig für die spastische Stenose finden sich in der vorliegenden Literatur die disparatesten Momente angegeben: Heredität, angeborene Anomalien, Traumen, Erkältung, heftiges Erbrechen, Seekrankheit, Infecte (Typhus), Tetanus, Chorea, Lyssa, Epilepsie, Toxikosen (Atropin). Gicht, entzündliche Vorgänge, Geschwulstbildung Freindkörper und Narben im Desophagus und Magen, grannlirende Pharyngitis, schwieriges Zahnen, Tonsillarhypertrophie, Enteritis Darmparasiten, tuberculöses Ulcus im Larvux, Ohraffectionen, Metritis, Gravidität, psychische Traumen, Gemüthsaffecte, Hydrophobophobie, verschiedene allgemeine Neurosen etc. etc.

Schon Mondière unternahm den Versneh, aus der grossen Fülle dieser »Ursachen Animitspunkte zur Sichtung der Fälle von Oesophagismus zu gewinnen. Er unterschied essentielle (idiopathische) Formen von solchen, die zur Hysterie und Hypochondrie geheren. Luton sagt bezüglich einer Classificzung im Artikel «Oesophagus» des »Nouv. Dietionnaire de méd. et chir pratiques»: »Tous ces eus pourraient se grouper en deux catégories suivant

que le mal est symptomatique où sympathique: il est symptomatique, s'il est lié à une disposition morbide de l'esophage où il se rencontre dans un affect des centres nerveux; il est sympathique dans toutes les autres circonstances «. Von einem ahulichen Eintheilungsprincipe gehen Eloy und Mackenzie aus. Nach dem Ersteren tritt Oesophaguskrampf auf in Verbindung: 1. mit Uterinstörungen, 2. mit Dyspepsie, 3. mit Affectionen der oberen Speiseröhre, 4. mit einem »Status nervosus»: 5. gibt es Fälle, die ohne jede andere Störung einhergehen. Die ersten drei dieser Gruppe würden jedenfalls als «reflectorische» zusammengehören und auch ihnen wäre der »Status nervosus« zu vindiciren. denn ohne solchen beobachtet man alle diese . Ursachen unzählige Male ohne spastische Stenose des Oesophagus; die «selbstständige» fünfte Gruppe endlich wird ohne Voraussetzung eines solchen ebenfalls nicht recht verstandlich. Luton hat gauz Recht, wenn er meint: sil faut mieux, convenir une fois pour toutes, que le nervosisme en est une des causes prédisposantes le plus actives et peut-être l'unique. Nach Mackenzie wieder kann der Ocsophaguskrampf: 1. ein psychisches (hysterisches) Symptom sein, 2. im Verlaufe gewisser Nervenkrankheiten auftreten (Hydrophobie, Chorea, Epilepsie), 3. von einem Reflexreiz abhängen, dessen Ursache in der Speiseröhre selbst oder in einiger Entfernung von diesem Organ gelegen zu sein pflegt, endlich 4. durch die Austrengung heftiger Würgbewegungen bedingt sein. Hier werden, wie mir scheint, die auslösenden Ursachen zu sehr betont gegenüber der pradisponirenden, der Nervositäte. Annähernd das Richtige scheint Hendelsohn (ein Schüler von Mikulicz) zu treffen, wenn er folgende Anordnung der Fälle vorschlägt: 1. solche, bei denen der Spasmus ein mehr oder weniger häufiges Symptom anderweitiger gut charakterisirbarer Krankheitsbilder (Lyssa. Tetanus, Hysterie, Chorea, Epilepsie) darstellt, 2. solche, bei denen der Krampf Reflexwirkung einer irgend sonst wo im Körper localisirten Erkrankung ist, 3. endlich solche, bei denen ausser aligemeiner nervöser Veranlagung oder, wie ich hinzufügen möchte, ausser abnormer Erregbarkeit im Gebiete des neuromusculären Apparates der cardialen Speiseröhrenpartie kein sonstiges krankhaftes Symptom aufzufinden, die Krankheit anscheinend also »idiopathisch « ist. Ein Theil der Fälle der ersten Gruppe wird dereinst vermuthlich aus der Reihe der (functionellen) Oesophagusneurosen gestrichen werden müssen, weil bei den genannten Krankheiten organische Veränderungen des Centralnervensystems theils vermuthet, theils bereits nachgewiesen worden sind.

Sieht man vom Globus hystericus ab, werden Frauen nicht gar so viel häufiger befallen als Männer. Das Lebensalter vom zweiten bis fünften Lebensdecenium ist bevorzugt.

* *

Anatomische Veränderungen wurden in den (nicht zahlreichen) Fällen, in welchen post mortem genauer untersucht wurde, meist nicht gefunden. Das gilt sowohl für ältere Beobachtungen (z. B. für zwei unter dem Namen Monro's gehende) als für neuere. Larrey allerdings will bei Tetanusleichen wiederholt die Muskelcontraction, das eigentliche Schluckhinderniss, gesehen haben. Habershon hat bei Lyssa den Pharynx im Zustande stärkster Contraction beobachtet, Baillie und Howship sahen im Cadaver die Muskelcontraction bei Dysphagia spastica. Obwohl das

Fortbestehen einer Contraction glatter Muskeln post mortem nichts Ungeheuerliches an sich hat, flössen die soeben erwähnten Angaben doch Bedenken ein. Anders liegt die Sache in einem Falle von diffuser gleichmässiger Ectasia oesophagi, in welchem Leichtenstern die Obduction bereits zwei Stunden nach dem Tode des Patienten hat ausführen konnen. Hier scheint der Nachweis einer solchen alberlebenden Contractur wirklich erbracht. Es heisst im Sectionsprotokoll: Die Cardia ist stark contrahirt; es gelingt nur mit einiger Gewalt, den elastischen Widerstand zu überwinden und die Kuppe des kleinen Fingers, allmälig auch des Zeigefingers, einzuführen. Aehnlich sagt Rumpel: Die Section zeigt den unteren Theil des Oesophagus noch im Contractionszustande, der dem Finger Widerstand entgegensetzt, nach dessen Ueberwindung die untere Oesophaguspartie für den Finger gut durchgängig ist.

* *

Die typische spastische Strictur des Oesophagus und der Cardia ist, wenigstens im Beginne des Leidens, meist keine gleichmässig sortdauernde Affection, sie setzt sich vielmehr aus einzelnen Anfällen zusammen. Das wichtigste Symptom des Oesophaguskrampfes bildet die Dysphagie, Nicht selten klagen die Patienten während der Spasmen auch über einen dumpfen Druck im Thorax oder über zusammenziehende brennende oder schiessende Schmerzen, welche bis in die Schultern ausstrahlen können. Der Spasmus wiederum kann sich auch ausdehnen über Pharynx und Larynx, in seltenen Fällen sogar auf Schulter und Nacken. Der Grad der Deglutitionsstörung ist ein sehr verschiedener. Nur selten ist der Oesophagus vollständig und für längere Zeit undurchgüngig. Manchmal klagen die Patienten blos über eine Empfindung des öfteren Steckenbleibens, nach einiger Zeit und mittelst gewisser Pressmanöver gelangen die Speisen in den Magen. Gelegentlich passiren, und dies ist sehr charakteristisch, feste Bissen leichter als flüssige. Manchmal werden die ersten Bissen alsbald regurgitirt, die folgenden gehen besser. In schweren Fallen wird ein grosser Theil der Schluckmasse oder Alles sofort wieder bochgewürgt. Der Krampf kann begleitet sein von Beklemmung, Athemnoth, Herzklopfen, selbst von Ohnmacht oder Convulsionen.

Die Dauer des einzelnen Anfalles ist eine sehr verschiedene, er kann blos Minuten, doch auch Stunden, Tage, selbst Wochen und Monate anhalten. Die Gesammtdauer intermittirender Formen kann sich über viele Jahre erstrecken. Lasegue erwähnt eine solche von dreissigjährigem Bestande. Gewöhnlich tritt viel früher Heilung ein.

Je nachdem die Anfälle zeitlich seltener oder hänfiger auftreten und damit die zwischen ihnen liegenden Zeiten länger oder kürzer sind, entstehen zwei abweichende Verlaufstypen, von denen erstere deutliche, selbst monatelunge Pausen zeigt, während welcher eventuell die Patienten ganz beschwerdefrei werden, wogegen die andere Form, bei welcher meist lang dauernde Antälle kurz aufeinander folgen, näher dem Bilde der organischen Oesophagusstenose kommt. Die Intermissionen der ersten Verlaufsart sind hier höchstens als Remissionen angedeutet. Während aber bei der anatomischen Strictur (Carcinom, Narbe) ein stetiges Fortschreiten die Regel bildet, lässt auch der zweiterwähnte Typus des Cardiospasmus, welcher gewöhnlich eine spätere Phase der schwersten Form dieser Affection bildet, immer noch gewisse Unregelmässigkeiten und Wechselfälle, vor Allem aber Besserung erkennen.

Untersucht man mit einer weicheren Sonde (Magenschlauch), so stösst man im Verlaufe des Oesophagus, häufiger in den tieferen Partien, auf ein Hinderniss. Daselbst wird der Schlauch fest »umgriffen«. Bei ruhigem Zuwarten schwindet das Hinderniss in einigen Minuten und der Schlanch passirt jetzt leicht die Enge, um vielleicht an einer noch tieferen Partie abermals zurückgehalten zu werden, oder, häufiger, in den Magen zu gelangen. Eine feste Sonde überwindet meist auch ohne alles Warten den Krampf, aber nicht ausnahmslos. Alle Sondirungen sind mit Instrumenten von mehr als 10 mm Durchmesser auszuführen. Unter normalen Verhältnissen bewirken häufige, rasch aufeinander folgende Schlucke eine besonders vollständige Erschlaffung der Cardia. Dies ist theilweise auch bei derartigen Patienten der Fall. Rosenheim konnte, wenn er einem seiner Kranken die weiche Sonde in der Speiseröhre halten liess, dieselbe schliesslich bis in den Magen führen, als er ihn veranlasst hatte, mehrfach leer zu schlucken.

Ich selbst hatte bisher keine Gelegenheit, in solchen typischen Fällen zu ösophagoskopiren. Das Oesophagoskop verschafft uns zunächst hier die Möglichkeit, anderweitige ösophageale Processe, wenn sie vorhanden sind, festzustellen. Rosenheim tand bei spastischer Strictur die Schleimhaut oberhalb der Cardia lebhaft geröthet. Am Foramen oesophageum war das Organ krampfhaft geschlossen und zeigte hin und wieder eine ganz schmale, spaltförmige Oeffnung, von der Falten sternförmig nach allen Richtungen ausgingen und eine Rosette bildeten. Aus der engen Oeffnung wurden, sowie sie sich im Oesophagoskop einstellte, durch Ructus Luft und dünne schleimige Flüssigkeit herausbefördert (?). Einmal sah Rosenheim die Schleimhaut, entsprechend der Verschlussstelle, aussergewöhnlich blass.

Die Auscultation ergibt das normale Vorhandensein des Hamburgerischen ösophagealen Schluckgeräusches rückwärts bis unter die Mitte der Brustwirbelsäule, eine Verspätung des zweiten Schluckgeräusches oder ein Fehlen beider Meltzerischen Geräusche.

Die Diagnose, welche oft ganz erhebliche Schwierigkeiten bietet, stützt sich auf das eventuelle plotzliche Einsetzen der Schluckhemmung, das beobachtete Intermittiren der meist von Schmerzen begleiteten Schlingstörung, das wechselnde Ergebniss der Sondenuntersuchung (verschiedener Durchgangigkeitsgrad der Speiseröhre und Wechsel im Sitze des spastischen Hemmnisses), und die hauptsächlich mittelst des Oesophagoskopes mögliche Ausschliessung einer Speiseröhrenaffection mit anatomischer Veränderung des Organes (acute Oesophagitis, Entwicklung einer Neubildung, Narbenstrictur, Ulcus, Fissuren, Compression, Fremdkorper). Auf die Möglichkeit der diffusen Ektasirung der Speiseröhre ist speciell Rücksicht zu nehmen. Das Divertikel ist auszuschliessen, wenn das Hinderniss mit der Sonde immer überwunden werden kann. Auch ware bier noch zu betonen, dass noch anderweitige anatomische Veränderungen und spastische Stricturen neben einander gleichzeitig existiren können. Gestutzt wird auch noch die Diagnose, wenn im Krankheitsverlaufe das Fehlen von Erbrechen, Aufstossen auffällig hervortritt, und wenn die mit einer Hohlsonde in den Magen geblasene Luft nicht wieder entweicht, wenn also eine Unwegsamkeit auch in der Richtung vom Magen gegen die Speiserohre wahrscheinlich ist. Weiters wird in der Höhe der Speiseröhre (z. B. im Larvax) oder auch entfernter eine Localerkrankung aufzusuchen. als deren Reflex der Spasmus im Oesophagus hingestellt werden kann, und die nervöse Disposition, beziehungsweise die zu Grunde liegende Neurose, wahrscheinlich zu machen sein. Ein vorsichtiger Rückschluss ex juvantibus ist gestattet. Auf Cocain oder Morphium subcutan geht die spastische Strictur nicht immer zurück. Auch stärkere Grade von Inanition des Patienten bilden keinen Ausschliessungsgrund.

* *

Wie Rosenheim konnte auch ich mich überzeugen, dass (mässige) Erweiterungen der Speiseröhre vergesellschaftet mit Cardiospasmus mittleren Grades vorkommt.

So kenne ich einen schwer einstitutionellen Neurastheniker mit Spianchnoptose, welcher 1894 durch einen Todes- und einen schweren Krankheitsfall in seiner Familie einen stark deprimmenden Aflect erhit. Er stellte sich mit vor, »weil er öfter nicht gut schlinzen kenne: oben gleite der Bissen ganz leicht, aber unmittelbar oberhalb des Magens beibe er steckene. Spater giog plötzlich auch Flüssiges schlecht oler gar nicht durch Der Patient wurde sehr ängstlich, wellte wegen der häufigen Misserfolge nicht selbst essen, magerte ab und verlangte die Bougterung. Die Sonde st.ess nun oft, immer ungefahr an derselben Stelle, etwa 38 em unterhalb der Zahne, auf em Hurierniss, daseibst wurde das lastrument eine Weile test geschnürt, dann nach kurzem Warten ging es weiter in den Magen. Der Krampf war immer zu überwinden, aber ganz frei passirte die Sonde niemals. Eine Besserung des Seillingens wurde 1894 durch die fortwährende Sondirung nicht erziebt.

die Störung nahm eher zu. Seit Anfang 1895 kam es zum häufigeren Regurgitiren, und zwar nicht bles unmittelbar nach dem Versuche zu essen, sondern oft mehrere Stunden später, am Morgen des nächsten Tages. Das frühere Nachlassen der Schluckhemmung hörte auf, es stellte sich mehr das Bild einer gleichmässig bestehenden Stenose heraus; die seinerzeit vorhanden gewesene Druckschmerzhaftigkeit schwand völlig.

Dem Patienten selbst fiel die grosse Menge des Regurgitirten auf und auch ich konnte mich wiederholt in der Folge überzeugen, dass oberhalb der Strictur, fünf bis sechs Stunden nach Genuss von Flüssigkeiten. z. B. von Milch, 150—250 cm³ unverändert (unzersetzt) liegen geblieben waren und heraus gehebert werden konnten. Der Patient gerieth in einen sehr tristen psychischen Zustand, welcher viele Monate anhielt. Ich empfahl die Behandlung seiner Stenose in einer Anstalt. Er folgte jedoch nicht, liess sich auf allerhand naturheilkünstlerische Proceduren ein, begann aber, wie er behauptet, plötzlich wieder leicht zu schlingen. Jetzt spürt er nur noch manchmal den Bissen, regurgitirt nie, sieht sehr gut genährt aus. Seit 1896 geht jede Sonde leicht darch. Gegenwärtig weigert er sich absolut, nochmals eine Sonde sich einführen zu lassen. Vom Oesophagoskopiren will er ebensowenig wissen.

Noch in einem zweiten Fall, bei einer hysterischen Dame, die seit vielen Jahren intermittirend an spastischer Cardiastrictur litt, vermochte ich das Stagniren grosser Flüssigkeitsquanta (bis über 150 cm³) oberhalb der Cardia zu constatiren.

Endlich gibt es »nervöse« Individuen, wiederum besonders Hysterische, welche ganz gut schlingen können, wenn sie es wollen, welche aber zeitweilig längere Attaquen haben, während welcher ziemlich grosse Massen wässerig-schleimiger, weder Salzsäure noch Pepsin enthaltender Flüssigkeit regurgitirt werden. Es handelt sich dabei um die Secrete der Mund-Rachenhöhle und der Speiseröhre, welche offenbar wegen krampfhaften Verschlusses der Cardia in dem atonischen Oesophagus sich einige Zeit zu grosser Quantität ansammeln und dann erst ausgestossen werden (»ösophageales« Erbrechen).

Ich bin ganz überzeugt, dass, wenn man nur die älteren Fälle von Cardiospasmus, welche regurgitiren und vorwiegend gleichmässige Stenosenerscheinungen ohne schmerzhafte Sensation darbieten, systematisch darauf untersucht, oft dieselben Verhältnisse vorgefunden werden.

Rosenheim deutet sich diese letzteren Falle so, dass zuerst längere Zeit ein at onischer Zustand der Speiseröhrenmusculatur besteht, welcher schliesslich zu einer Ueberdehnung des Organes führt. Durch infectiosentzundliche Processe werde nachher die Schleimhaut verändert, und durch Reize, welche von einer solchen Mucosa ausgehen, werde die Neigung zu krampfhastem Verschlusse der Cardin bervorgerusen und unterhalten.

Ich aber glaube und ich werde es im Capitel über die diffuse Ektasie der Speiseröhre ausführlicher darlegen, dass Atonie des Oesophagus und Spasmus der Cardia von einer gleichzeitigen paralytischen Affection verschieden functionirender Vagusfasern abhängen, solcher namlich, deren Schädigung einen Wegfall des Hemmungseinflusses auf die Cardia beim Schluckacte, und anderer solcher, deren Läsion die permanente Erschlaffung eines (des oberen) Antheiles der Musculatur der Speiseröhre bewirkt. Ein experimentelles Paradigma für ein derartiges Symptomenbild existirt (vgl. S. 34) und ein Beispiel von diffuser spindelförmiger Ektasie des Oesophagus mit grobanatomisch nachweislicher Vaguserkrankung vermag ich selbst beizubringen. Auch spricht der klinische Verlauf einschlägiger Fälle entschieden dafür, dass der Spasmus vom Anfang an dagewesen ist. Dass sich in der erkrankten Speiseröhre Zeichen der Entzündung, als: Wandinfiltration, Ulcerationen, papilläre Verdickung der Schleimhaut und ihres Epithels vorfinden, ist wohl blos etwas Secundäres und aus dem Verweilen der Ingesta in der unteren Speiseröhre (mechanischer Druck, chemische Zersetzung, Infection) zu erklären.

Wenn also Fälle von Cardiospasmus mit gleichzeitiger Atonie der Speiseröhre in der Mitte stehen zwischen spastischer Strictur der Cardia und gleichmassiger (spindelförmiger) Ektasie des Oesophagus, muss bei der Häufigkeit spastischer Stricturen des Oesophagus die Seltenheit der totalen Dilatation der Speiseröhre einigermassen aufüllen. Ein wesentlicher Grund hiefür wird zunächst in der gewöhnlich kurzen Dauer der Strictur zu suchen sein, Nun gibt es aber auch Fälle von jahrelang beobachteter spastischer Dysphagie, bei denen die Autopsie keine Erweiterung hat nachweisen können. Da ist jedoch wiederum zu bedenken, dass hiebei die Behinderung der Deglutition nur in der geringeren Zahl der Fälle eine complete ist: meist besteht nur eine Erschwerung des Schlingens, die Nahrung gelangt immer noch ganz oder grösstentheils in den Magen.

* *

Die Therapie wird vor Allem der Indicatio causalis Genüge leisten müssen. Bei den psychisch und den hysterisch bedingten Formen wird vor Allem die psychische Beeinflussung von Werth sein. Die specielle Art der (Wach-)Suggestion ist dabei ganz gleichgiltig. Darüber war sich schon van Helmont (1707) klar. «Ich kam, erkannte die Krankheit, und sofort heilte der Herr das Weib«, sagte er in einem solchen Falle, ohne allerdings das: Wie? hinzuzufügen. Aehnlich verhält es sich bei den Fällen auf neurasthenischer Basis. Man muss solchen Patienten nach Möglichkeit zureden, in ihnen die Ueberzeugung, dass sie schlucken können, wachrufen. Manchmal wird hier auch das von Rosenheim vorgeschlagene Verfahren nützlich sein, den Patienten rasch hintereinander

Luft schlucken zu lassen, die Cardia wenigstens wird hiebei theilweise eröffnet. Dass bei den reflectorisch bedingten Fällen von spastischer Oesophagusstrictur die Behandlung des den Reflex auslösenden Leidens von Erfolg sein kann, dafür sprechen zahlreiche Heilungen der Schlingbeschwerden durch Tonsillotomie, Entfernung von Fremdkörpern aus dem Ohr, Bandwurmeuren etc. Mir ist ein Fall bekannt, wo der Cardiospasmus schwand, als man ein Uleus tuberculosum laryngis behandelte.

In Fallen, wo die Causaltherapie unmöglich (erfolglos) ist, wird man am besten zur Sonde greifen, und zwar zu Instrumenten möglichst dicken Calibers. Wiederholt hat eine einzige Einführung des Schlundrohres zur Heilung geführt, und einer genügend haufigen Sondirung weicht mit der Zeit fast jeder Oesophaguskrampf. Die Sondenbehandlung entspricht ausserdem noch einer zweiten Aufgabe, nämlich der Ernährung des Kranken. Dies ist hier doppelt zu beachten, weil die bessere Ernährung des Patienten auch die zu Grunde liegende allgemeine Neurose günstig beeinflusst. Von der Elektricität wird man kaum mit Erfolg Gebrauch machen tempfohlen wurde die Anode seitlich am Halse oder im Oesophagus selbst). In Fällen, wo starkere Atonie des oberen Abschnittes mit Ektasie wahrscheinlich, sollte man wenigstens eine Zeit lang die Ernährung des Körpers blos mittelst der Sonde bewerkstelligen, um ein Stärkerwerden der Dilatation hintanzuhalten. Auch kann man hier den Oesophagus mit leicht adstringirenden Lösungen ausspillen. Gelegentlich werden Rectalklystiere, ja selbst eine Gastrostomie (Czerny im Falle Hölder's) nicht zu umgehen sein.

Literatur.

Amory, Diet, encycl. Bd XIV, pag. 588.

Betalli, eitirt bei. Mondiere, Arch. gener. 1833.

Blankenstein, Dissertation Bonn. 1893.

Blenland, De sana et morbosa oesoph, structura, Leiden 1785, pag. 56.

Brazier, Thèse de Paris 1879

Brinton, Lancet. 1866, pag. 2.

Broen, Gaz, des hop, 1869, August.

Bouteille, citirt bei Mondière.

Carron, Recueil periodique. T. XL, pag. 58,

Casper's Wochenschrift, 1843.

Courlade, Union med. 1882.

Courant, De nonnullis morb, oesoph, convulsivis, 1778.

Neuv. Dictionnaire de med et chir. pratiques (Luton). Paris 1877. T. XXIV, pag. 359.

Dictionnaire encycl des se, méd. Paris 1880. 2. Partie, T. XIV, pag. 529. Dolan, Med. Press and Circular, 1878, pag. 82.

Eaton, Lancet, 1872.

Einhorn, Wiener medicinische Presse. 1890.

Eloy, Gaz, nebdomad, H. Ser, XVII, 1880,

Foltra, Retrécissements de l'oesophage, Par.s 1853, pag. 154.

Foot, Dublin Journ, of med, science, 1874, April.

Ganghofner, Prager medicinische Wochenschrift, 1875,

Gubler, Bull. gener. de ther. 1864, F. LXVII, pag. 10.

Hamburger, Kunik der Gesophagaskrankheiten. Erlangen 1871, S. 94,

van Helmont, Opera omnia, Frankfurt 1707, eilirt bei Mackenzie.

Hendelsohn, Dissertation, Broslau 1896.

Hippokrates, De morbis Littre's Ausgabe, L. III, C. XII, Vol. VII, pag. 133.

Hofmann, Op. omnia. De morbis oesoph, spasmodicis, 1740, T. III, pag 132

Everard Home, citut bei Mackenzie.

Howship, Practic, remarks of indigestion, London 1825.

Me. Kibben, Americ Journ, of med, se, 1859, October

Lacombe, Gaz. hebd. 1885, Nr. 12.

Lamotte, Journ. de la soc. méd. de Bordeaux. 1843.

Larrey, Mem de med, chir, et pharm, mil. T. XIV, pag. 175,

Liebmann, Boston Journal, 1893, December,

Mathieu, Gaz, hop 1898, S. 31.

Mackenzie, Med. Times and Gazette. 1876, October. Krankheiten des Halses, L. c. S. 280.

Maraglio, Gaz. med. ital. Lomb. 1857.

Meltzer, Berliner klimsche Wechenschrift, 1838,

Mikuliez, Chirargeneongress, 1882

J du Mont-Dore, Revue de laryngologie, XI, 1890,

Mondrère, Arch. gener. 1833, T. I, pag. 465

Monro, De Dysphagia Diss, Edinbargh 1797. — Morbid Anatomy of the human gullet etc. Edinburgh 1811. Pag. 228.

Oppolzer, Wiener mediemische Woebenschrift. 1877.

Peter, Gaz, des hôp, 1887.

Potain, Gaz. des hop. 1883, Nr. 10,

Power, Lancet, 1886, Nr. 10.

Raynaud, Ann. des malad, de l'oroille et du larynx, 1877,

Renault, L Union, 1872, 13

Romberg, Lehrbuch der Nervenkrankheiten. Dritte Auflage. 1853. Bd. 1, S. 461.

Rosenheim, Allgemeine medicinische Centralzeitung 1895, Nr. 98. — Krankheiten der Speiserehre und des Magens. Wien 1896. — Deutsche medicinische Wochenschrift. 1899. Nr. 45 ff.

Roux. These de Paris 1873.

Ruff, Monatsschrift für Ohrenheilkunde, 1878, 12.

Shaw, London med. and phys. Journ. Bd XLVIII,

Seney, Arch. gener, de méd 1873, Juli.

Sommerbrodt, Berliner klinische Wochenschrift. 1875.

Smith, Philad med, and surg, reports XXX, Februar,

Stevenson, Med. and phys. Journ. Vol. VIII, pag. 35.

Vigla, Gaz. des bop, 1869, November.

v Ziemssen-Zenker, Handbuch, I. c., S. 197.

2. Insufficienz der Cardia.

Die Cardia beim Menschen ist unter normalen Verhältnissen geschlossen. Ein deutliches Durchspritzgerausch (erstes Schlockgerausch Meltzer's) hort man bei gesunden Individuen fast niemals. Ist das Einströmen der verschluckten Flüssigkeit in den Magen unmittelbar folgend dem Schluckbeginne hörbar, muss man nach Kronecker und Meltzer annehmen. dass die Cardia der gespritzten Masse keinen Widerstand leistet, dass sie insufficient ist. In der That haben diejenigen Menschen, bei welchen ein deutliches Durchspritzgeräusch gehört werden kann (Phthisiker, Luetische etc.), eine Disposition zum Aufstossen und zum Erbrechen, besonders z. B. beim Husten. Die Cardia leistet unter diesen Bedingungen dem Drucke der Bauchwände, welche den Mageninhalt pressen, geringen Widerstand. Meltzer hat auch an einer kleineren Zahl von diphtheritischen und Bleilähmungen ein deutliches Durchspritzgeräusch constatirt. Atropindarreichung bewirkt Verschwinden des bei einem Individium vorher sehr deutlich vorhanden gewesenen ersten Schluckgeräusches und soll auch das übermässige Aufstossen einschränken.

Man sollte klinischerseits diesem Zustande, der in der älteren Literatur vollkommen acceptirt gewesen ist, mehr Aufmerksamkeit schenken. Denn die Insufficienz der Cardia ist für viele andere wichtigen Oesophaguserkrankungen geradezu ein Postulat.

Literatur.

Meltzer, Berliner klinische Wochenschrift, 1884, Nr. 30. Paenagen, Motorische Verrichtungen des Magens, Strassburg 1882.

3. Rumination, Merycismus.

Eine Geschichte der Anschauungen uber das »Wiederkauen« beim Menschen findet der Leser bei Johannessen. Uns interessirt hier erst jene mit Huller beginnende Periode derselben, in welcher der Cardia ein bedeutender Einfluss auf die Rumination beigelegt wurde. Letztere sollte nach den »Elements physiologicae« (1760) wie das Erbrechen auf einer durch die Cardia bervorgerufenen antiperistaltischen Hewegung im Magen beruhen. Seither ist man immer wieder darauf zurückgekommen. dass die Rumination (des Menschen) etwas Gemeinsames hat mit dem Erbrechen und hat sie beständig mit letzterem in Vergleich gebracht. Auch der Bauchpresse wurde eine unterstutzende Rolle zugestanden (W. Schwartz, 1750). In Bezug auf die Thiere waren es besonders Flourens (1844) und Colin. Als Hohepunkt dieser Periode niuss Arnold's Darstellung des Antrum cardiacum (1858) angeschen werden. In seiner Entwicklung der physiologische Verhültnisse des Wiederkauens beim Menschen geht derselbe aus von Beaumont's Beobachtungen über die Bewegungen des Magen-Inhaltes und den von Magendie gesehenen Bewegungen der Cardia, Trifft der nach rechts zurückkehrende Strom die Cardia in dem Momente, in welchem sie erweitert ist so gelangen Speisemassen ohne Hinderniss in das Antrum, von wo aus sie die antiperistaltischen Bewegungen der Speiserobre in den Mund zurückbringen. Berg (1868) ging noch einen Schritt über die Annahme des Antrums als Ursache der Rumination hinans, indem er dasselbe durch den gleichmassigen spindelformig dilatirten Uesophagus substituirt worden lasst. Auch Hempel (1859) stellte die Meinung auf, dass alles und jedes Wiederkauen eine ursprünglich von der Speiserohre ausgehende Bewegung ist In einer classischen Arbeit (1859) von Dumur, worin die Rummation ausfuhrlich und in vorzuglicher Weise besprochen wird, heisst es. »Le mérveisine est une nevrose. Le mergetsme n'est qu'une paralysie du cardia. s l'oenagen (1882) glaubt ebenfalls, dass damit Alies erklact werde,

Nach Flourens und Colin verdanken wir ein genaues Verständniss der Physiologie und Mechanik des Rummationsactes der Taiere Chauveau und Toussaint (1875), dessen Untersuchungen spater von Luchsinger (1884) bestätigt und erweitert wurden. Bei den Zweihnfern zerfüllt der Magen in vier Abtheilungen Romen, Ret eulum, Psalterium, Abomasus, Beim Fressen gelangt das emgespeichelte Futter zunächst in das Rumen, von dort in das Reticulum, von wo es wieder in die Mundhohle zuruckkehrt. Das Reticulum enthalt reichlich Flussigkeit (Speichelwasser). Der stark diluirte Zustand, in welchem sich somit die Nahrungsstoffe vor der Rumination befinden, ist ein nothwendiges Erforderniss für den ungehinderten Ablauf derselben. Das Wesen des ganzen Actes erblickt Tonssaint in der Rejection, welche beim Rinde auch durch Insertion des Oesophagus am Rumen in Form eines Trichters (Guttière æsophagienne) und durch die Weite und Erweiterungsfähigkeit der Speiseröhre erleichtert wird. Hinsichtlich der Triebkraft für diese Rejection hatte Chauveau schon früher an eine Aspiration des Mageninhaltes gedacht, und Toussaint hat durch Versuche dessen Theorie gestatzt. Im Momente, in welchem die Rumination beginnt, erfolgt eine Inspirationsbewegung. Der Thorax nimmt eine entsprechende Stellung ein, das Zwerchfell contrahirt sich, in demselben Augenblicke wird aber auch die Glottis geschlossen, so dass diese Bewegung keine wirkliche Inspiration, sondern eine Druckreductrung im Thoraxinneren zur Folge hat. Unter dem Einflusse dieser Druckverminderung wird der flussige Inhalt aus dem Magen in den Oesophagus angesogen, dessen Infodibulum durch die Contractur des Zwerchfells erweitert ist. Die Wände des Oesophagus sind in diesem Momente gespannt, so dass er gewissermassen ein starres Rohr darstellt. In diesem Hohlraum stürzen die halbflüssigen Massen hinein und werden mit grosser Schnelligkeit in die Mauthöhle gebracht. Die Magen verhalten sieh vollig passiv. Druckreducirung im Thorax und Aspiration sind die alleinigen Triebkräfte bei der Rejection. Es wird immer nur ein Rejectionsbissen gebildet, weil der Magentrichter, dessen Schleimhaut in der eingetretenen Speisonmasse einen Reiz empfangt, einen Theil des rejieirten Futters abkneift, während das Uebrige ins Rumen zurückfällt. Mit einem Breehaet hat dieser Vorgang, wie man sieht, nichts zu thun.

. . .

Der Begriff des Wiederkäuens des Menschen ist kaum genau zu fixiren, da zu viele Abstufungen mitten innen liegen zwischen den ganz ausgebildeten Formen und denen, die sich vom einfachen Ructus kaum unterscheiden lassen. Hält man sich an die Beschreibung der ausgeprägten Typen der menschlichen Rumination, welche Freyhan und Johannessen gegeben haben, so ist eine grossere Uebereinstimmung mit den bei wiederkäuenden Thieren unverkennbar. Nach Freyhan merkt der Patient schon vorher den Moment, in welchem die Speisen wieder aufsteigen wollen«, beugt dann den Kopf nach vorne. um sofort den Hals zu verlängern und durch eine tiefe Inspiration den Act des Wiederkänens einzuleiten, und auch Johannessen sah, wie sein Patient während des Eintretens der Rumination tief inspirirte und die Bauchmuskeln (schwach) einzog. Bis zu einem gewissen Grade wird man auch eine physiologische (pathologische) Analogie zwischen thierischem und menschlichem Ruminationsvorgang anzunehmen haben. Diese Analogie ist aber blos eine theilweise. Das Wiederkauen des

Menschen ist ein habituelles, vom Patienten mehr oder weniger willkürlich herbeigeführtes Wiederaufsteigen und nachträgliches Ausspeien oder nochmaliges Verschlucken von bereits in den Magen gelangten Speisestoffen, ohne erhebliche Anstrengung (die Betheiligung der Bauchpresse ist nie stark ausgesprochen), ohne Nausea. Aber weder wird immer gerade ein Bissen rejieirt, noch gehört ein nochmaliges Durchkauen der regurgitirten Stoffe zum Wesen dieses für den Menschen pathologischen Processes. So etwas kommt blos bei Geisteskranken vor. Dem Eintritt geordneter Rumination gehen bei fast allen Patienten eine Zeit lang Singult und Regurgitation voraus. Und immer bleiben Regurgitation und Rumination beim Menschen einander sehr nahe stehende Vorgänge.

Die anatomischen Substrate, welche man zur Eiklärung der Rumination des Menschen herangezogen hat, das Antrum cardiacum und die spindelförmige Dilatation der Speiserohre, scheinen mir dadurch sehr unsicher zu werden, dass bekannt gewordene geheilte Fälle von Rumination dem Zugrundeliegen einer irreparablen Störung widersprechen. Das Antrum cardiacum kommt übrigens ganz bestimmt ohne Wiederkäuen vor. Wenn man als das Wesentliche der Mechanik des Ruminationsactes auch beim Menschen eine Aspiration des Mageninhaltes durch Luftverdünnung im Thorax bei gleichzeitigem Glottisschluss annimmt, ist die Hemmang des normalen Cardiaschlusses eine nothwendige Voraussetzung und die Annahme einer relativen Insufficienz der Cardia als disponirendes Moment etwas sehr Naheliegendes. Der ösophagoskopische Befund in den bemerkenswerthen Fällen von Singer scheint mir eine solche Voraussetzung über das Niveau der Hypothese emporzuheben. v. Hacker fand nämlich in einem dieser Falle des Lumen im intrabifurealen Theile des Oesophagus weiter als gewöhnlich, daller mehr Falten sichtbar: in einem zweiten war ebenfalls das Lumen weiter als normal, die Gegend des Hiatus oesophageus als deutlich von links vorne nach rechts hinten gerichteter Spalt zu sehen.

* *

Rumination wird häufiger bei Mannern beobachtet. Heredität (erbliche Disposition) ist wahrscheinlich (Leva, Körner, Jürgensen u. A.). Das Wiederkauen ist vor Allem Ausdruck constitutioneli-nervöser Veranlagung. Daher das häufige Vorkommen bei Idioten (Cantarono) und bei Neurasthenikern (Decker, Nocke, Singer).

Als provocirende Agentien sind in der Literatur genannt worden: Nachahmung, Infekte (Masern, Keuchhusten), hastiges Essen grosser Bissen, sexuelle Verirrungen. Die Rumination kann schon in frühester Kindheit beginnen: in der Mehrzahl der Fälle nimmt das Leiden seinen Anfang im zweiten Jahrzehnt des Lebens.

Es gibt Ruminatoren, welche schon während der Mahlzeit anfangen, wiederzukäuen. In der Regel vergeht aber nach derselben eine gewisse Zeit, bis zu einer halben Stunde, ehe die Rejection beginnt. Durch Bewegung im Sinne einer kraftigen Exspiration kann manchmal das Emporsteigen der Speisen willkürlich unterdrückt werden. Das Verhalten der Magenfunction ist inconstant. Wenn Secretionsanomalien vorhanden sind, müssen sie auf Rechnung der vorhandenen Neurose (Neurasthenie) gesetzt werden.

Die Prognose ist verschieden, je nach der Art, wie die Krankheit auftritt. Manchmal übt das Leiden einen stark deprimirenden Einfluss auf die Psyche: noch gefährlicher ist eine begleitende, starke Dyspepsie. Auf diese Weise kann die Rumination sogar zur Inanition und zum Tode führen.

Die Therapie muss zunächst vor Allem auf die zu Grunde liegende Neurose gerichtet sein. Weiters wird man dem Ruminator empfehlen, die Rejectionsbissen, wenn dies möglich ist, wieder zu verschlucken und nicht auszuspeien. Besteht Dyspepsie, muss sie beseitigt werden. Das hastige Essen grober Bissen wird zu verbieten sein. Der Rath, durch respiratorische Anstrengung oder durch kräftige Schluckbewegung dem Aufsteigen der Speisen entgegen zu arbeiten, ist vielleicht öfters von Erfolg begleitet.

Literatur.

Alt, Berliner klinische Wochenschrift, 1880, Nr. 27

Berg, Dissertation, Tubingen, 1868

Boas, Berliner klimische Wochenschrift. 1888, Nr. 31.

Cantarono, Neurologisches Centralblatt, 1895.

Colin, Traité de physiologie comp. 2, éd. I. Paris 1873,

Dee ker, Munchener medicinische Wochenschrift, 1892, Nr. 21.

Dehio, Petersburger medicinische Wochenschrift, 1888.

Dumur, Dissertation, Bern 1859.

Flourens, Mem. d'anatomie et de physiol. comp. Paris 1844.

Freyhan, Deutsche medicinische Wochenschrift. 1891 Nr. 4.

Hempel, Dissertation, Wurzburg 1859.

Johannesen, Zeitschrift für klimsche Medicin. Bd. X. S. 274 (ältere Literatur).

Jürgensen, Berliner klinische Wochenschrift, 1888, S. 46.

Korner, Doutsches Archiv für klinische Medicin, Bd. XXXIII, S. 544,

Leva, Munchener medicinische Wochenschrift, 1890, 21.

Linossier, Revue de mei, Vol. XIII, 1893

Luchsinger, Pflüger's Archiv, BJ. XXXIV, S. 295.

Nocke, Neurologisches Centralldatt. 1813, Nr. 1.

Poensgen, Motorische Verrichtungen des menschlichen Magens. Strassburg, 1882.

Schmaltz, Juhresbericht der Gesellschaft für Heilkunde. Dresden 1892 93. Singer, Deutsches Archiv für klinische Medicin. Bd. Ll. S. 472. Toussaint, Archives de physiol. norm. et pathol. 1875.

4. Oesophaguslähmung.

Ueber isolirte Speiseröhrenlähmung besitzen wir keine genaueren Kenntnisse. Ein experimentelles Paradigma lieferte Krehl. Es gelang ihm, die Vagi unter Erhaltung eines Recurrens zu durchtrennen, und so konnten die Thiere zwei bis drei Wochen am Leben bleiben. Die Lungen bleiben dabei unversehrt, aber die Thiere starben, weil durch die Lähmung der Oesophagusmusculatur, welche sich unter diesen Bedingungen schliesslich auch im unteren Theile geltend macht, die Nahrungsaufnahme leidet. Zwar wird der grössere Theil der Speisen durch die erschlaffte Speiseröhre hindurchgeworfen, ohne dass hiezu Zusammenziehung der Musculatur erforderlich wäre. Gerade die letzten Antheile fester Nahrungsstoffe bedingen aber in der Norm doch eine Contraction der drei musculären Abschnitte der ösophagealen Schluckbahn, und der Oesophagus muss auch für das Gleiten der Bissen »gestellt« sein. Beides hort nach Durchtrennung der Vagi auf. Bei der Obduction der verendeten Thiere findet man die Cardia offen und die Speiseröhre stark mit Speise erfüllt. Die Aehnlichkeit dieses Krankheitsbildes mit der diffusen spindelförmigen Erweiterung des Oesophagus ist naheliegend. Unterscheidend ist die im Bestande einer vollständigen Vaguslähmung endlich auch schlaff werdende Cardia und das Fehlen der Hypertrophie der Muscularis.

Es ist wahrscheinlich, dass die zusammen mit anderweitigen Lähmungen der Schlund- und Larynxmusculatur nach schwerer Diphtherie, nach Blei- und Alkoholintoxication, bei Syphilis, nach sturker Erschütterung des ganzen Körpers (Herabstürzen, Verschüttetwerden), bei Gehirntraumen und bei centraler oder peripherer Vagusaffection, bei schweren Apoplexien (meist erst kurz vor dem Tode), bei Bulbärparalyse, bei Tabes, multipler Sklerose gleichfalls diesem Paradigma entsprechen. Ob auch Hysterie ätiologisch in Betracht kommt, lässt sich nicht bestimmt entscheiden.

Das Symptomenbild wird gewöhnlich folgendermassen skizzirt: Die Lähmung entwickelt sich plötzlich oder allmalig. Die wichtigste Störung ist die Dysphagie. Flüssigkeiten sollen mit hörbarem Kollern in den Magen binabtliessen (Dysphagia sonora). Feste Bissen (grössere weniger als kleine, bei aufrechter Stellung weniger als im Liegen) bleiben stecken und verursachen ähnliche Beschwerden, wie bei den Stenosen. Durch Nachschlucken von Flässigkeit können die Reste hinuntergespült werden.

Gelingt dies nicht, kommt es zur Regurgitation, beziehungsweise zur Aspiration in die Lungen. Die Sonde soll sehr leicht einzuführen gehen und grosse seitliche Excursionen gestatten. Das Hamburger'sche Schluckgeräusch pflanzt sich aber langsam nach unten fort, und hört da auf, wo ein Bissen festsitzt.

Die Diagnose halte ich nur dann für möglich, wenn eine der bei Besprechung der Aetiologie erwähnten Krankheiten, beziehungsweise sonstige Lähmungserscheinungen im Pharynx oder Larynx vorhanden sind. Sonst wüsste ich wenigstens nicht, wie man Falle von spindelförmiger Oesophagusektasie, in welchen der Cardiospasmus nicht mehr vorhanden (nachweislich) ist, sicher ausschliessen konnte.

Wenn eine Therapie in Betracht kommt, muss sie gegen die Ursache gerichtet sein. Palliativmittel ist die Sondenernährung.

Literatur.

Lehr- und Handbucher von v. Ziemssen-Zenker, Mackenzie, Rosenheim, Fleiner.

VI. Erweiterungen des Oesophagus.

Sowohl aus pathologisch-anatomischen als aus klinischen Gesichtspunkten müssen zwei Haupttypen von Ektasie der Speiseröhre auseinander gehalten werden: die allseitige, diffuse Erweiterung des Rohres. Ektasie im engeren Wortsinn, und die Ausbuchtungen einer umschriebenen, blos engbegrenzte Theile der Peripherie umfassenden Wandstelle, sogenanntes Divertikel.

Die diffusen Ektasien stellen sich am häufigsten als Folge lange bestehender Stenosen der Cardia, beziehungsweise des Oesophagus selbst ein (Zenker's Stauungserweiterungen, secundäre Ektasie der Speiseröhre). Weiters gibt es in seltenen Fallen auch beträchtliche, selbst monströse Dilatationen des ganzen Speiserohres oder einer grossen Strecke desselben (gleichmässige oder »spindelförmige« Erweiterung des Oesophagus), und endlich sind noch ganz vereinzelt beschriebene Fälle von partieller, auf eine kleine Strecke oberhalb des Foramen oesophageum des Diaphragmas beschränkter peripherer Ektasie (Luschka's »Vormagen»), und von unterhalb des Zwerchfells liegender, von Luschka als Antrum cardiacum bezeichneter Erweiterung der Pars abdominalis der Speiseröhre anzuführen. Letztere wurde bereits (S. 103) als angeborene Ektasie kurz besprochen.

1. Secundare Ektasien der Speiseröhre (Stauungsdilatation).

Nicht alle Stenosen werden zur Ursache einer Erweiterung des Oesophagus; eine solche kann auch bei hochgrudigen Stricturen fehlen Fig. 19.



apindelförmige Erwi terung der Speiserühre über einem Carra, oma seitst auft.
(Glazer Musespraparat Nr. 21/8)

odergeringfügig bleiben. Wenn aber auch hochgradige Ektasien selten sich ausbilden, sind doch mässiggradige Dilatationen bei länger bestehender Stenose der Cardia oder des Oesophagus selbst ein sehr häufiger Befund. In seltenen Fällen sieht man eine solche sogar bei narbiger (Uleus-) Strictur des Pylorus. So lange sich die (gewöhnlich hypertrophirende) Muscularis ihre Contractilität ungeschwächt bewahrt, komint es zu rascher Regurgitation der liegen gebliebenen Speisen, erst wenn (functionelle oder degenerative) Erschöpfung der Muskelkraft eingetreten, kommt es zur Stagnation und bleibenden Dilatation.

Die Stauungsektasien pflegen sich zunächst unmittelbar oberhalb der Strictur zu entwickeln und erreichen dort auch den höchsten Grad, Meist verbreiten sie sich dann, von hier aus nach oben zu abnehmend. über höchstens 10 cm lange Partien des Schlundes. Schon Lindau hat aber bei Stenose der Cardia (und gleichzeitig des Pylorus) eine totale Erweiterung der Speiseröhre beschrieben, deren grösste Weite, etwa 4 Zoll Durchmesser, auf die Mittedes Schlauches fiel, Seither ist Aehnliches öfters beob-

achtet worden. Fig. 19 gibt das Bild eines Scirrhus oesophagi aus der Leiche eines 53jahrigen Mannes. Die Speiseröhre ist hier bis zur Kreuzungsstelle mit dem linken Bronchus, wo die Neubildung sitzt, spindelförmig erweitert.

Meist stellen sich diese Erweiterungen als gleichmässige dar. Doch kann auch die eine oder die andere nicht scharf begrenzte Stelle des ektasirten Schlundes nach einer Seite stärker ausgebuchtet werden. Der bekannteste Fall dieser Art ist der von Nicoladoni.

Bei einem vierjährigen Mädelnen, das sich zwei Jahre früher durch Trinken von Lauge eine Narbenstrictur zugezogen hatte, gegen welche lange nichts geschab, gelang das Sondiren nicht. Die Sande bog sieh stets um und man dachte an ein Divertikel. Bei der Oesophagostomie stiess Nicoladoni wirklich auf ein kastamengrosses »Divertikel», welches er spaltete, worauf das Kind durch eine Hohlsonde ernährt werden konnte. Sechs Tage darauf starb das Kind an Pneumonie. Bei der Obduction zeigte sieh die Speiseröhre im mittleren Stück in der Länge von 8 em hochgradig narbig verengt, oberhalb der Strictur jedoch in der Länge von etwa 3 em ausgebaucht, und zwar am meisten in ihrer linken vorderen Peripherie, so dass hier eine scharf gegen die Strictur abgesetzte sackförunge Ausstülpung entstand, in welche man das ganze Nagelghied des Zeigefingers einsenken konnte.

Literatur

Lindau, Casper's Wochenschrift, 1840, S. 356, Nicoladoni, Wiener medicinische Wochenschrift, 1877, Nr. 25. Zenker-v. Ziemssen, Handbuch, 2 Anft., Bd. VII, 1 Hälfte, S. 45.

2. Die gleichmässige (spindelförmige) Ektasie der Speiseröhre. Diffuse Oesophagusditatation ohne (vorausgegangenes) anatomisch nachweisbares Canalisationshinderniss. Paralytische Dilatation des Oesophagus.

Diese (Falle mit ziemlich ähnlichen klinischen Erscheinungen, sonst aber vielleicht ohne sichere anatomische Gleichwerthigkeit und atiologische Uebereinstimmung umfassende) Erkrankungsform stellt sich künttig wohl als etwas haufiger heraus, als bisher gewohnlich angenommen wird, auch wenn man die ganz sieher nicht seltenen Erweiterungen der Speiseröhre leichteren Grades mit Cardiospasmus hier nicht mit einbezieht, sondern sich ausschliesslich an die extremen anatomischen Typen hält. Zenker waren (1878) blos 18 Falle dieser Art bekannt, A. Neumann beruft sich bereits auf über 70. Die ersten einschlägigen (traumatischen) Beobachtungen rühren von Purton (1821) und von A. J. Hanney (1833) her. Rokitansky erwähnt in seinem Lehrbuche (1861) zunachst einen vieleitirten Fall, den er ausführlich bereits 1840 (in den Medicinischen Jahrbüchern des österreichischen Staates, Bd. XXI, Heft 1) beschrieben hatte. Der Uesophagus vermochte hier einen Mannesarm zu fassen; er war wurstförmig von einem Chymuspfropt gefüllt, und die Schleimhaut zeigte scharf begrenzte, durch Ausstossung von Brandschorfen



Obsehmassige Ektasie der Sjanseiehre Lis auf 6 em mogedehich, das Starke Verdi kang der Massularie. Im neieren Abschatte ogst die Massos Substantierliste 54 jähr Massos

diene Museulpraparat Nr 3624)

gesetzte Substanzverluste. In seinem zweiten Falle betraf die Ektasie hauptsächlich das untere Drittel der Speiseröhre, and es fanden sich Varicositäten der submukösen Venen und sehr betrüchtliche Verdickung des Epithels. Rokitansky verweist bereits auf die Verdickung der Wand des Oesophagus, besonders auf die Hypertrophie der Muscularis. Ebenfalls aus 1840 rührt der Fall von Delle Chiage. in welchem der Oesophagus die Weite der Speiseröhre eines Ochsen besass. Alte Abbildungen finden sich im Atlas von Albers (II., 24, Fig. 1) und in Cruveilhier's Tafeln (Tonie H. Livr. 38, Pl. 6). Besonders wightig sind dann die einschlägigen Beobachtungen von Abercrombie, Luschka, Strumpell. Leichtenstern, Rumpel, Dreschfeld, Hölder. Eine Zusammenstellung der bisherigen Untersuchungsergebnisse hat A. Neumann gegeben.

* *

Das Wiener pathologische Museum enthält meines Wissens mehrere, das Grazer ein (typisches) Inchergehöriges Praparat. Eine Abbildung des letzteren Falles (Fig. 20) und einige pathologisch-anatomische Notizen des Kataloges findet der Leser nebenstehend. Einen in der Wiener Krankenanstalt Rudolfstiftung zur Obduction gelangten, bisheinicht publicirten Fall hat mir Herr Professor Di. R. Paltauf freundlich überlassen.

Paralytische Dilatation des Oesephagus, Tod durch Inanition. Lungentubereulose. Probelaparotomie. (Chirurgische Abtheilung. Primarus Docent Dr. R. Frank.)

B. M., 35jähriger Kaufmann, aufgenommen 29. November 1897. Leidet seit zehn bis zwolt Jahren an Magenbeschwerden. Häufiges Erbrechen bald nach dem Essen, sowie Aufstossen bildeten die Hauptsymptome. Zweimal soll Bluterbrechen aufgetreten sein. Schmerzhafte Sensationen in der Magengegend bestanden nicht, ebensoweng Druckempfindlichkeit. Seit fünf Wochen hat sich der Zustand verschlechtert, indem sowohl flüssige als feste Nahrung sofort nach dem Essen erbrochen werden. Patient selbst hat das Gofühl, als oh die Speisen die ganz in den Magen gelangen würden.

Die Aufnahme des Status ergab hochgradige Abmagerung, keinen auffallend abweichenden Befund der Brustorgane. Das Abdomen war eingezogen, nirgends stark duck empfindlich. Im linken Hypochondrum glaubte man einen etwa walnussgrossen, harten, lockerigen Tumor zu tasten, welcher respiratorisch verschiebbur war. Patient verbracht copröse Massen nur weing veranderter, grösstentheils ganz vor Kurzem genossener Nahrung. Im Erbrochenen war Milchsaure nachweisbar, Gesammtsänregehalt 0.0432%, locker gebundene HCl 0.026%, freie HCl fehrt. Mikroskopisch: Milchsaurebacillen und Hetezellen.

Am 2. December wurde eine Probehaparotomie in Narkose vorgenommen. Der Magen erwies sich leer, frei von pathologischen Veränderungen. Die Sondirung ergab freie Passage des Oesophagus. Bauchwunde vernäht. Ernährung mit Peptonklysmen. Kein Fieber. 6. December besonders häufiges Erbrechen 10. December Lungenodem. 11. December Exitus.

Die Obduction (Sections-Protokoll 514/16.594 vom 12. December 1897) wies hochgradige Abmagerung und neben der Atrophie der Organe granuläre und conglomeriste Tubereulose der Lungen nach. Magen und Darm contrahist, leer, nur im Colon wenige harte, geballte Skybala.

Der Oesophagus (vg), Fig. 21) ist ganz ausserordentlich erweitert, so dass er als schlaffer Sack namentlich rechts die Pleura mediastinalis vorwelbt und fluctuirt. Der Pharvux, der Eingang in den Keblkopf, der Schlundtrichter normal. Vom Ringknorpel abwärts jedoch ist die Speiseröhre in einen länglichen Sack von etwa 7 cm innerer Weite verwandelt, dessen Achse dem normalen Oesophagus entspræht. Dieser Sack ist mit Flüssigkeit und reichlichen, kasigen Brockeln gefüllt. Die Wand massig verdickt, besonders die Ringfaserschiehte, welche einige Millimeter dick ist. Die Schleimhaut erscheint weisslich-opak, wie maceritte Epidermis, Das Epithel zeigt stellenweise linsengrosse glatte Verdickungen. Im unteren Drittel befinden sich huntkorn- bis linsengrosse, in Gruppen gestellte, kreisrunde Substanzverluste, welche, scharf begrenzt, von einem verdickten Euthelsaum umgeben sind, und nur die Epithelschicht betretten. Die Cardia ist normal, für den Finger durchgångig, keine Spur von Narben daselbst.



Painty-rache Inlatation des Grouphagus

Der linke N. vagns ist platt, schlaff, die Bündel locker, im gefassreichen Bindegewebe deutlich erkennbar; ähnlich, wenn auch geringer, die Veränderungen im rechten Vagus. Die mikroskopische Untersuchung des gehärteten Norven an Querschnitten ergab links nur vereinzelte erhaltene Bündel normaler Nerven, mehr als die Hälfte schien zu fehlen.

* *

Da die meisten Fälle von gleichmässiger Ektasie der Speiseröhre, über welche die Literatur Mittheilungen enthält, bei der Obduction erkannt worden sind, besitzen wir über die einschlägigen pathologisch-anatomischen Verhültnisse bereits genaue Kenntnisse. Die Länge des dilatirten Oesophagus weicht meist nur wenig von der gewöhnlichen ab. Wenn er verlangert ist, erhalt er einen geschlangelten Verlauf. So erschien im Falle Hölder's (Mann von mittlerer Grösse) die vorhandene Verlängerung durch eine schlangenförmige Windunge, beziehungsweise eine S-förmige Krummung compensirt und es ergab sich von der Zungenspitze bis zur Cardia eine Distanz von 53 cm, vom Aditus laryngis bis zur Cardia 40 cm. Gewohnlich fängt die Erweiterung gleich unterhalb des Larynx an, um langsam bis gegen das untere Drittel zu wachsen und sich dann wiederum rasch zu verengen, so dass die letzten zwei Centimeter gewöhnliche Weite aufweisen (cylindrische Dilatation, Typus von Abererombie). Seltener wurden wirklich spindelförmige Erweiterungen mit dem grössten Umfang etwa in der Mitte des Oesophagus beobachtet, den Typus dieser Art bildet der Pall Luschkus. Andere Male endlich war die Dilatation flaschenförmig, indem die untere Halfte des Organes bedeutend mehr als die obere ausgedehnt erschien. So stellte sich in Leichtenstern's Fall der Oesophagus im oberen Theil normal weit dar, in der Apertura thoracis superior gingen die Wande plötzlich auseinander, um an der Cardia ebenso rasch sich einander wieder zu nähern. Die Ausdehnung kann die eine Seite, gewöhnlich die rechte (nach Rosenheim deshalb, weil rechts ein locus minoris resistentiae existirt, und weil die Speiserobre im Brustraum von rechts oben nach links unten verläuft. wodurch die rechte Wand dem Drucke der Ingesta stärker ausgesetzt sei), bevorzugen. Dabei kann der ganze Oesophagus frei beweglich bleiben oder an einer Stelle fixirt sein. Im Falle Dreschfeld's hatte eine linsengrosse, mit einer geschwollenen Bronchialdrüse verwachsene Narbe die Wand des Oesophagus nach aussen gezerrt und durch diese Fivation dessen Bewegungsfahigkeit beschränkt. Es liegt nahe genug, die gleichzeitig vorhandene, von der Hohe der Lungenspitzen bis zum Mageneingang sich erstreckende enorme-Ektasie dieser Speiserehre mit jenem Tractionsdivertikel in ätiologischen Zusammenhang zu bringen. Der Umfang der weitesten Stelle kann deujenigen eines Mannesarmes, des Colons, eines Robres von 30 em erreichen, über auch den normalen Verhaltnissen sehr nahe bleiben. Die erwenterte Speiseröhre vermochte in einigen Fällen 0.5-1.51 zu fassen. In den Fällen stärkster Ektasie fiel es gleich nach Eröffnung des Thorax auf, dass der mit Speisen ertillte Sack grösstentheils das Cavum meduastını ausfüllte und die benaelibarten Organe, besonders die Lungen, verdrängte. Selbst der Duetus thornerens wurde gelegentlich (vgl. die Beobachtung Ogles) in Folge Druckes durch die Speiseröhre (?) zur Bleistiftdicke erweitert gefinden. Nur ausnahmsweise bleibt die Speiserohrenschleinhaut unter diesen Verhaltnissen glatt. meistens erscheint dieselbe katarrhalisch entzündet, manchmal chronisch-entzündlich inducirt, das Epithel erscheint getrübt verdickt, mehr diffus, oder auch in Form psoriati-

scher Plaques, die Mucosa ist odematos geschwollen. Literationen (Erosionen und bis zur Museularis fortgeschrittene třeschwůre) sind hänfig und finden sich distinct oder confluirend besonders in den abhüngigen Partien, Als Nebenbefunde werden Narben und Carcinom (Johnson) erwahnt. Auf dem Durchschnitt ist die Schleimhautmeistens merklich verdickt, nur ausnahmsweise erscheint sie dunner; bisweilen finden sich dünne Partien verstrent in darken. undurchsichtigen. An dieser Verdickung pflegen sich übrigens alle Wandschiehten zu betheiligen, Besonders charakteristisch ist die wenigstens bei spindelformiger Ektasie (die flaschenförmige scheint öfter ohne Verdickung der Wand sich zu entwickeln), regelmäs sig zu findende Hypertrophie der Museularis, vor Allem der Ringfaserschichte, welch letztere selbst filmin dick werden kann. Die Langsmuskela and die Museularis

Fig. 22n.



Fig. 226.



a Directive data Dishtung on natural Distated des Desigliages des et als enmanages Estano des species l'here i disserble. Fortens in den sach (ceration de scalpraparat Sr. 3380);

mucosae betheiligen sich dagegen nur wenig. Mikroskopisch lässt sich feststellen dass es sich hiebei bald um Vermehrung, bald um Verdickung der Fasern bald gleichzeitig um beides handelt. Klebs fand die Muskeifasern auch afettig degeneritte, bisweilen sind dieselben atrophische und ihre Schichte, wie denn überhaupt die ganze Wand, verdünnt gesehen worden. Meist hat man als Inhalt der diffus erweiterten Speiseröhre in Schleim verpackte, wenig veränderte Reste der jüngsten Mahlzeit vorgefunden. Die Cardia erscheint fast ausnahmstos frei von Narben und überhaupt von anatomischer Stenose. Als contrahirte oder aenger im Lumene wird sie in der einschlägigen Literatur allerdings ötter bezeichnet. In dem einen Falle Rokitansky's bildete dieselbe einen portsoähnlichen, in den Magen vorspringenden Wulst. Durch die Dilatation selbst kann es am Schlusse zur Achsendrehung der Speiseröhre und anderen Veranderungen kommen, welche die Passage vom Oesophagus zum Magen auch anatomisch vollständig aufheben.

Zu wenig betont scheint mir in der hiteratur, dass Ektasien der Speiseröhre sich auch als divertikelähnliche Bildungen im unteren Oesophagusdrittel darstellen können, beziehungsweise, dass gewisse sogenannte Divertikel unter die diffusen Ektasien zu subsumiren sind. Rosenheim hat die Ursuchen dargelegt, weshalb die Ausbuchtung hier gewöhnlich nach rochts erfolgt (Verlaufsart der Speiseröhre, linksseitige Lage des Herzens, grössere Exeursionsmöglichkeit nach rechts, wo blos lockeres Mediastinalgewebe sich findet). Ich selbst verfüge aber über ein einschlagiges Praparat (Nr. 3380 des Grazer Museums, vgl. Fig. 22 a, b), in welchem das Verhalten ein entgegengesetztes ist. Die (mit Zunahme gegen das Zwerchiell) annähernd spindelförmig stark erweiterte Speiserohre (eines alten Pirändners) trägt an ihrer linken vorderen Peripherie ein apfelgrosses »Divertikel«, das aus fibrös verdichteter, mit Schlembaut ausgekleideter Wandung besteht, und das zwischen den auseinandergewichenen Schichten der machtig hypertrophirten Musculatur über einer von oben nach unten 6 cm langen, 3.5 cm breiten Lücke der Wand vorgetreten ist. Die Schleinhaut im Divertikel erscheint parbig verdichtet, braun pigmentirt. Damit soll natürlich durchaus nicht die Möglichkeit gelengnet sein, dass, sehr selfen, im unteren Drittel des Oesophagus auch echte Divertikel vorkommen konnen.

* *

Was die Actiologie betrifft, dürfte es gegenwärtig noch kaum gelingen, sämmtliche hier zusammengelassten Fälle völlig in Uebereinstimmung zu bringen. Bisher sind in dieser Richtung zwei Hauptmomente discutirt worden; für eine Reihe von Fällen Cardiospasmus als primärer Zustand (Meltzer), für eine zweite Reihe Atonie der Wandung mit nachträglicher Dehnung derselben und consecutivem, seeundärem Cardiospasmus (Rosenheim).

Nachdem schon Strümpell 1881 Beziehungen zwischen «Oesophagismus» und totaler spindelförmiger Erweiterung der Speiseröhre in Erwagung gezogen, und Mikulicz 1882 die ätiologische Bedeutung der spastischen Stenose tür die diffusen Oesophagusektasien auf Grund ösophagoskopischer Befunde bestimmt ausgesprochen, nahm insbesondere Meltzer als Ursache eine durch abnorme Contraction der Cardia oder Ausbleiben der beim Schluckact normaler Weise erfolgenden Erweiterung derselben gegebenes Hinderniss an. Der anatomische Befund der Muskelhypertrophie des dilatirten Oesophagus allein schon musste auf irgend ein primäres Hinderniss führen. Das Zustandekommen eines solchen abnormen Krampfzustandes erklärte Meltzer aus den experimentellen Erfahrungen über den nervösen Mechanismus der Cardia, welche wir weiter oben (S. 34) ausführlicher dargelegt haben. Darnach ist der Contractionszustand der Cardia eine Resultante zweier entgegengesetzter Krafte, einer zusammenziehenden und einer erschlaffenden. Die contrahirende ist hauptsachlich der Cardia selbst eigenthümlich, wenn sie auch vermuthlich durch Impulse vom Centralnervensystem verstärkt werden kann; die erschlaffende Kraft dagegen geht hauptsächlich vom Centralnervensystem aus, von welchem mächtige Antriebe durch die Nervi vagi fortwährend der Cardia zugeführt werden. Zu Beginn eines Schluckes erweitert sich die Cardia, namentlich nach einer Summe von Schluckacten erschlafft sie vollständig. Ist diese erschlaffende Kraft geschwächt. beziehungsweise aufgehoben, so kann der Cardiaverschluss durch die Peristole des Oesophagus nicht überwunden werden. Das schliessliche Resultat ist eine von unten nach oben fortschreitende Erweiterung der Speiseröhre.

Während also v. Ziemssen und Zenker die in der Leiche vorgefundene Ektasie als Ursache der während des Lebens des Patienten beobachteten Dysphagie ansahen, erblickt Meltzer in den gleichmassigen Erweiterungen der Speiserohre nur Stanungsektasien in Folge eines nervösen Verschlusses der Cardia während des Lebens. Und nachdem Meltzer einmal darauf aufmerksam gemacht hatte, sind fast alle nach 1888 publicirten Falle als nervöse in diesem Sinne erklärt worden, und es wurde auch für mehr als wahrscheinlich gehalten, dass viele der früher mitgetheiten Fälle dieselbe Ursache haben.

Ueber die letzte Veraniassung, welche einen solchen Wegfall des Hemmungseinflusses auf die Cardia hervorbringt, vermochte aber Meltzer selbst nur wenig Positives anzuführen. Weiters wendete Rosenheim wohl mit Recht ein, dass wenigstens erheblichere und verbreitete Ektasien der Speiseröhre oberhalb von anatomischen, gutartigen wie malignen. Stricturen nur relativ selten gefunden wird. Hemmungen, die die Vorwartsbewegung der Massen an irgend einer Stelle des Oesophagus erfahren, erzeugen bei gut erhaltener Muskelkraft des Organes Regurgitation, aber keine Ektasie, das lehren die zahlreichen Erfahrungen, die wir in dieser Beziehung beim Carcinom machen«. Rosenheim hält es deshalb auch nicht für wahrscheinlich, dass gerade beim Spasmus die in Frage stehende Folgeerscheinung (Ektasie) häufiger als sonst diffus auftreten sollte.

Rosen heim nahm deswegen für viele Fälle einen anderen Zusammenhang an. Er will die Möglichkeit, dass der spastische Cardiaverschluss, wenn er hartnäckig persistirt, schliesslich Ueberdebnung der Wand in dem höher gelegenen Abschnitt des Oesophagus zu Wege bringt, nicht ganz von der Hand weisen, zumal wenn die Muskelschichte des erwahnten Abschnittes hypertrophisch gefunden wird; wo sich unterhalb des hypertrophirten Abschnittes keine anatomische Stenose findet, habe diese Annahme Berechtigung (Fälle von Strümpell, Leichtenstern, zweite Beobachtung Rumpel's). Für die meisten klinisch nicht seltenen Erweiterungen der Speiseröhre leichteren oder mittleren Grades mit Cardiospasmus aber halt er, wie eingangs bereits angedeutet, die Atonie und Ektaste für das Primare, den Spasmus für das Secundare. Durch Reize namlich. die von der Schleimhaut der ausgebuchteten Partie ausgehen (welch letztere ja zumeist gröbere anatomische Veränderungen aufweist), soll eine Neigung zu krampfhastem Verschluss der Cardia hervorgerufen und unterhalten werden. Nach Rosenheim würden viele der in der Literatur niedergelegten einschlägigen Beobachtungen zu den auf Basis einer primären Atonie entstandenen Ektasien gehoren, wenn auch in denselben (nachträglich) leichtere Spasmen bestanden, die aber meist blos secundarer Natur gewesen. Schon vor Rosenheim hatte Netter die Möglichkeit der Entstehung einer Dilatation der Speiseröhre aus einfacher Atonie behauptet und durch Mittheilung einer einschlägigen Beobachtung plausibel zu machen versucht. Derselbe stützte sich darauf, dass in seinem Falle ein wesentliches Hinderniss für die Sonde nicht bestand, dass der betreffende Patient selbst ein sehr starkes Rohr unschwer in den Magen einzuführen im Stande war, dass die Grösse des Sackes wechselte, dass flüssige Massen in den Magen hinabsickerten etc.

Die eingangs kurz mitgetheilte Beobachtung aus dem Wiener Rudolfspitale scheint mir nun deshalb besonders wichtig zu sein, weil sie den dargelegten Gegensatz, der in der Actiologie der gleichmüssigen Erweiterung der Speiseröhre sich geltend macht, auszugleichen geeignet ist.

Meltzer vermochte hinsichtlich der eigentlichen Veranlassung, welche den von ihm supponirten Wegfall des Hemmungseinflusses auf die Cardia hervorbringen soll, nur wenig Positives anzuführen. Die atrophische Beschaffenheit der beiden Vagi in unserem Falle ist aber unzweifelhaft ein massgebender Befund, so dass man, mit Rücksicht auf die Herrschaft, welche über die geordneten Contractionen des Oesophagus Nervenfasern üben, die sieh auf verschiedenen Bahnen vom Nervus vagns abzweigen, und mit Rücksicht auf den Verlauf der grössten Zahl der die Cardia constringirenden und die letztere erweiternden Nervenfasern gleichfalls in der Vagusbahn, hier mit

vollem Recht von einer paralytischen Dilatation der Speiseröhre sprechen darf. Ich bin natürlich weit davon entfernt, zu glauben, dass in allen einschlägigen Beobachtungen gerade eine Atrophie der Nervi vagi nachweislich sein müsste. Im Falle Leichtenstern's z. B. ist ausdrücklich hervorgehoben, dass die beiden Nervi vagi und ihre Rami oesophaget sich makroskopisch normal verhielten und auch mikroskopisch ein gewöhnliches Aussehen darboten. Aber die Vagusbahn hat die wichtigsten anatomischen Beziehungen zu allen anderen nervösen Apparaten, welche überhaupt die geordneten Contractionen der Speiseröhre, sowie den Mechanismus der Cardia mit beeinflussen, und man wird deshalb in allen künftigen Fallen dieser Art dem anatomischen Verhalten der Nervi vagi erhöhte Aufmerksamkeit widmen müssen. Die in dem Falle des Wiener Rudolfspitales nachgewiesene Atrophie der Nervi vagi behebt auch einen nach meiner Auffassung berechtigten Einwurf Rosenheim's gegen Meltzer's Auffassung der Aetiologie der gleichmässigen Oesophagusdilatation. Meltzer betont, wie wir gesehen haben, ausschliesslich den Wegfall des Hemmungseinflusses auf die Cardia; die Schwächung, Verminderung oder Aufhebung der erschlaffenden Kraft ist nach ihm Ursache, dass der consecutiv sehr starke Verschluss der Cardia von der normalen Contraction der Speiseröhre nicht mehr überwunden werden kann und die ganze Schluckmasse oberhalb der Cardia liegen bleiben muss. Die von unten nach oben fortschreitende Erweiterung wird als selbstverständliche pathologisch-anatomische Folgeerscheinung aufgefasst. Wenn nun auch Rosenheim die Stauungsdilatationen der Speiseröhre wirklich zu unterschätzen scheint, muss man ihm doch wohl beinflichten, wenn er einwendet, dass anatomische Hemmungen, welche die Vorwartsbewegung der Massen an irgend einer Stelle des Oesophagus aufhalten, bei gut erhaltener Muskelkraft Regurgitation, aber nicht ohne Weiteres allgemeine Erweiterung der Speiseröhre zu verursachen pflegen. Unser Fall aus dem Rudolfspitale mit Atrophie der Nervi vagi legt aber mindestens sehr nahe, dass unter den hier ausschlaggebenden pathologischen Bedingungen wahrscheinlich immer zwei Momente zusammentreffen: 1. Der von Meltzer betonte Wegfall des Hemmungseinflusses auf die Cardia, und ausserdem 2. die gleichmässige permanente Erschlaffung eines Antheiles der Musculatur der Speiserühre. Dies geht zunächst aus den an einer früheren Stelle (vgl. S. 34) erwähnten Folgen der experimentellen Durchschneidung der Uesopliagusnerven hervor. Unmittelbar nach der Section der Nervi vagi am Halse tritt nämlich in dem oberen Abschnitte der Speiseröhrenmusculatur Erschlaffung ein. wahrend diejenige des untersten Abschnittes in einen Zustand krampfhafter Contraction gerath (Cl. Bernard, Schiff, Chauveau u. A.). Wenn der Oesophagus durch Section des Nervus vagus um seinen Tonus gebracht ist, bleiben in Folge beider Ursachen die hinuntergeschluckten Massen dort, und durch Aspiration derselben in die Lungen kommt es zu den bekannten, tödtlich verlaufenden Entzündungen. Der dem Oesophagus und der zur Schluckbahn gehörigen Cardia eigenthümliche neuromusculäre Apparat ist nach Trennung vom Vagus nicht absolut erlahmt; an einer excidirten Hundespeiseröhre, welche, aufgeblasen, in feuchter Wärme gehalten wird, kann man immer noch langdauernde, lebhafte, wenn auch unregelmässige Bewegungen constatiren. Wenn es gelingt, Versuchsthiere nach Durchtrennung der Vagi unter Erhaltung eines Recurrens zwei bis drei Wochen am Leben zu erhalten (Krehl), bleiben die Lungen unversehrt, die Thiere sterben an Inanition. Schliesslich ist nämlich die Oesophagusmusculatur auch im unteren Abschnitte gelähmt; es wird nun zwar der grössere Theil der Speisen durch die erschlaffte Cardia hindurchgeworfen, das vollständige Wegfallen der Contractionen des Oesophagus und das Fehlen der »Stellung« der Speiseröhre für das Gleiten der Bissen führt aber wiederum zu l'eberfüllung des Oesophagus mit Nahrungsstoffen und endlich zur Ektasie. Weiters geht die Zusammengehorigkeit jener beiden erwähnten Momente aber auch hervor aus dem klinisch durchaus nicht so selten feststellbaren gleichzeitigen Vorhandensein von Speiserohrenektasie und Spasmus der Cardia auf Grund von allgemeinen Neurosen (vgl. S. 117). Wenn Rosenheim glaubt, dass in solchen Fällen Atonie und Ektasie das Primäre seien, und dass secundar eine Neigung zu krankhaftem Verschluss der Cardia unterhalten werde durch Reize, die von der Schleimhaut der ausgebuchteten Partie ausgehen, so ist der supponirte nervöse Mechanismus nur sehr wenig verständlich, jedenfalls nicht bewiesen. Im Sinne der vorstehenden Ausführungen kann man nicht mehr Dilatationen, welche durch primären Spasmus der Cardia entstehen, von solchen unterscheiden, die in Folge von Atonic der Wandung zu Stande gekommen sind. In einem gegebenen Falle ist höchstens das eine der beiden zusammenwirkenden Momente mehr, das andere weniger betont. Vielleicht ist es der Grad der bei der Obduction gefundenen Hypertrophie der Musculatur, welcher besonders auf vorausgegaugenen Cardiaspasmus hinweist.

Manchen Autoren hat es Schwierigkeiten bereitet, dass trotz eines einheitlichen Entstehungsmodus die thathsächlich beobachteten anatomischen Formen des dilatirten Oesophagus nicht immer die gleichen sind. Man verstand es leicht, dass über der Stenose das Rohr am meisten erweitert ist und nach oben allmälig in die normale Weite übergeht. Wie aber der grösste Durchmesser in die Mitte der Speiseröhre fallen kann, war auf den ersten Blick nicht einzusehen. A. Neumann glaubte eine Erklärung in folgenden Verhältnissen zu finden. Bei den spindelförmigen Ektasien ist, wie bereits erwähnt, die Muscularis um ein Bedeutendes verstärkt, minder bei

den flaschenförmigen. Wenn nun die relative Stenose an der Cardia zur Hypertrophie der Musculatur des Oesophagus führt, vor Allem der unteren Halfte desselben, die für die Fortschaffung der Speisen am meisten zu thun hat, so wird es eine Zeit lang gar nicht zur Anhäufung von Speiseresten kommen: die Hypertrophie gleicht das Missverhaltniss aus. Dem Stadium erhöhter Leistungsfabigkeit folgt aber schliesslich ein solches der verminderten. Da aber die untere Partie durch die hypertrophirte Musculatur besonders verdickt ist, kann sie dem Druck einen grosseren Widerstand entgegensetzen, als die nachst ihr am starksten getroffene mittlere Partie; diese wird also am meisten gedehnt. Nach oben von der Mitte nimmt der Druck der Speisenmasse ab, daher nach dieser Richtung auch die Dehnung abnimmt. Ein Gesophagus hingegen, dessen Wandung wenig hypertrophirt ist, dehnt sich nach Neumann aus wie ein Condom, in welches Wasser hineingegossen wird, nämlich hauptsächlich in den tieferen Partien, Moglich, dass Neumann Recht hat. Für mich ist die Hauptsache, dass die Spindelform der allgemeinen Erweiterung des Oesophagus kein Grund ist gegen die Auffassung derselben als Stauungsektasie in dem oben dargelegten Sinne: geht doch aus einem schon erwähnten Falle von Lindau hervor, dass bei der totalen Erweiterung der Speiseröhre in Folge von anatomischer Stenose der Cardia (und gleichzeitig des Pylorus) deren grösste Weite auf die Mitte des Schlauches fiel!

Durch den dargelegten Erklärungsmodus ist also die Erkrankung wenigstens für eine grosse Zahl von Fallen als eine nervose, und zwar als eine paralytische, sei es anatomische oder blos functionelle, charakterisirt. Bestätigungen für diese Pathogenese finden wir zunächst in den klimisch am häufigsten ermittelten auslösenden Ursachen. Darüber enthält die Literatur verschiedene Angaben: Trauma, z. B. Stoss auf die Brust, Sturz auf den Rücken, Heben schwerer Lasten (Schädigung der Function einer Ganghenzellengruppe durch die Körpererschütterung?); Infect (Neuritis?); Eintreten. Aufhören der Menstruation (bleibende Beeinflussung des Nervenmechanismus der Cardia und des Oesophagus durch Reizung der Unterleibseingeweide?). Dann ergeben sich solche Bestätigungen aus dem Krankheitsverlaufe selbst. Oefter ist der betreffende Patient nervös belastet gewesen oder war selbst von jeher *nervös voder hysterisch. Der Decursus erscheint nicht so selten unterbrochen durch Perioden eines relativen Wohlbefindens, welche plotzlich eintreten und wiederum schwinden. In einem Falle musste der l'attent wahrend des Essens, das eine Zeit lang ganz normal ging, plôtzlich aufhoren, weil die Speisen nicht mehr in den Magen gehen wollten. Der oft beobachtete Wechsel in der Krankheitsintensitat wird auf Stimmungen. Emotionen und Ueberanstrengung bezogen. Endlich liefern noch

ähnliche Bestätigungen die directe Untersuchung des betreffenden Patienten (Widerstand beim Emführen der Sonde in der Gegend der Cardia, welcher sich nach einiger Zeit löst, »Festgehaltenwerden« der Sonde in der Cardia. Herausgeschleudertwerden der Sonde aus dem Oesophagus, Passirbarkeit der Cardia an gewissen Tagen, Seltenheit des wirklichen, vom Magen herrührenden Erbrechens und des echten Aufstossens, ausbleibendes Entweichen der durch eine eingeführte Sonde in den Magen eingeblasenen Luft nach Zurückziehen derselben in Folge des Sphinkterschlusses etc.).

Wie weit Entzündung der Schleimhaut in einzelnen Fällen bei der Entstehung der Dilatation betheiligt ist, lässt sich mit absoluter Sicherheit nicht entscheiden. Man dachte an eine consecutive Tonusschädigung der Oesophagusmusculatur als vermittelnder Factor der Erweiterung. Meist dürsten aber doch wohl solche Entzündungen blos Folgeerscheinungen der Stauungs- und Gährungsvorgänge sein.

Welche Rolle angeborene Eigenthümlichkeiten der Speiseröhre spielen, ist kaum ernstlich discutirbar. Angeborene Erweiterungen dürften blos in dem als »Vormägen« bezeichneten Fällen (vgl. S. 103) vorliegen. Die allgemeine Erweiterung der Speiseröhre ist mindestens in den allermeisten Fällen ein erworbenes Leiden.

* *

Beide Geschlechter werden nach der bisher vorliegenden Casuistik ziemlich gleich oft von der Erkrankung betroffen. Der Beginn des Leidens fällt gewöhnlich in die Zeit zwischen dem 20. und 40. Lebensjahr. In Ausnahmsfällen verlauft die Affection symptomlos, in der Regel verursacht jedoch die diffuse Ektasie der Speiserohre das Krankheitsbild einer Oesophagusstenose. Meist behaupten die betreffenden Individuen. früher völlig gesund gewesen zu sein. Der Beginn des Leidens erfolgt ebensowohl plötzlich wie allmälig. Nach vorausgegangener Empfindung des Vollseins, der Beklemmung, eines Brennens nehmen die Kranken wahr, dass das Schlingen schlechter geht, dass die Speisen oberhalb des Magens (in der Gegend des Processus xiphoides, der Mitte des Sternums) »stecken bleiben«. Zur kräftigeren Weiterbeförderung trinken die Patienten Wasser nach, verschlucken Luft, üben bei geschlossener Glottis nach tiefer Inspiration mit den Händen einen Druck gegen die Rippen (Erhöhung des Druckes im Innern etc.). Wenn der Patient die . über dem Magen liegen gebliebenen. Speisen durch einen solchen Kunstgriff in den Magen zu bringen vermag, spricht dies für Erweiterung. Wenn wir aber hören, dass die Kranken Speisen erbrochen haben, welche sie Tags zuvor gegessen, während später nichts zurückgekommen sei, so spricht dies für Divertikel (Landauer). In einem späteren Stadium

würgen die an Ektasie des Oesophagus leidenden Patienten das Genossene wieder heraus, verbrechen« es, lassen es vaustliessen«, vgiessen es aus« n. dgl. Entweder geschieht dies noch während der Mahlzeit und sofort darnach, oder einige Stunden später. Manchmal verlassen die Nahrungsstoffe per os die Speiseröhre schon, wenn die Kranken eine hiefür günstige Stellung eingenommen haben, gewöhnlich jedoch stellen sich dahei ausgesprochene Würgbewegungen ein. Die Menge des Regurgitirten kann 300 cm² oder auch bis zu 11 betragen! Nicht selten ist bei diesen Patienten auch Wiederkäuen beobachtet. Wenn grössere Mengen von Speisen im Oesophagus liegen, haben die Kranken das Gefühl von Druck, von gegen die Schultern ausstrahlenden Schmerzen, klagen über Beklemmung (vAsthma«), und bekommen, besonders Nachts im Schlafe (in Folge von Aspiration von Speisetheilen in der Horizontallage) plötzlich heftigen Husten, der erst nach ausgiebigem «Erbrechen« nachlässt.

Bei der Untersuchung mit der Schlundsonde, zu welcher die Dysphagie Anlass gibt, gewinnt man manchmal die Vorstellung, dass auffallend grosse Excursionen derselben im Oesophagus ausführbar sind, dass die Sonde »frei wird«. Manchmal ist die Cardia ohne grössere Schwierigkeit passirbar: meist ist aber sehr deutlich ein Hinderniss zu fühlen (Strümpell, Leichtenstern, Rumpel [Beobachtung II], Meltzer, Monakow, Schwörer, Einhorn, Crämer). Dieses Hinderniss lässt sich mit der festen dicken Sonde gewöhnlich nach einigem Warten unter leichtem Druck überwinden, ohne dass die Richtung der Sonde verändert wird. Sowie sich die Sonde in der erweiterten Speiseröhre befindet, steigen sowohl durch das Instrument als neben demselben unveränderte, schleimdurchsetzte, bisweilen sauer riechende, von der letzten Mahlzeit her liegen gebliebene Speisereste hervor. In diesen Resten fehlt Salzsäure, Pepsin und Lab, dagegen sind Milch-, sowie Butter- und andere Fettsäuren nicht selten reichlich vorhanden, bisweilen auch Zucker. Sarcine soll fehlen, Gahrungspilze dagegen vorkommen. Gelangt die Sonde bis in den Magen, so lassen sich durch dieselbe in wirklicher Verdauung (nachweisliche, bisweilen überreichlich vorhandene Salzsaure) begriffene Nahrungsstoffe entleeren.

Um zu zeigen, dass unter diesen Verhaltnissen zwei von einander verschiedene, Speisemassen enthaltende, Raume: Magen und Oesophagus, vorliegen, wurden verschiedene Methoden angegeben, Rumpel lasst zunächst durch eine 30cm weit eingeführte Sonde blaue Lakmuslösung einfliessen: beim Zuruckheben zeigt sich die gleiche Farbe, Einhorn lässt den Patienten Kohlen in den Magen pressen und darauf Wasser einfach trinken. Beides kann getrennt entleert werden, je nach der Weite der Sondeneinführung. Das Gleiche erreicht man nach Neumann, wenn man die

Sonde in den Magen einführt und durch eine zweite, im Oesophagus befindliche, eine Flüssigkeit einströmen lässt. Niemals kann man die Flüssigkeit durch die Magensonde entleeren, immer kommt die gleiche Menge durch die Oesophagussonde zurück. Rumpel führt eine in grösserer Ausdehnung gefensterte Sonde in den Magen so ein, dass ein Theil der Löcher im Magen, ein Theil in der Speiseröhre liegt, und eine gewohnliche Sonde so weit, bis er auf Widerstand stösst. Nun lässt er durch die zweite, das ist die Oesophagussonde, Flüssigkeit einströmen und versucht darauf, sie durch dieselbe wieder zurückzuerhalten. Gelingt es. so muss die Sonde in einem Divertikel (und zwar in einem differentialdiagnostisch hier hauptsächlich in Betracht kommenden tief gelegenen!) gewesen sein, wenn nicht, so ist die Flüssigkeit durch die Löcher der Magensonde in den Magen abgeflossen und damit bewiesen, dass beide Sonden in demselben Raume sich befinden, nämlich in einem dilatirten Oesophagus. Eine ähnliche von Kelling angegebene Methode (I) besteht darin, dass man von zwei eingeführten (Divertikel-)Sonden. die eine in den Magen, eine zweite mit Heftpflaster (oder einem weissen Papier) beklebte in das eventuell vorhandene tiefsitzende Divertikel schiebt. die erstere dann wiederum soweit zurückzieht, bis die Cardia verlassen ist. Hierauf lässt man durch die Magensonde eine gefärbte Flüssigkeit einfliessen und sieht nach, ob das Heftpflaster davon tingirt wurde. Daraus werden dann entsprechende ähnliche Schlüsse auf spindelförmige Dilatation oder tiefes Divertikel gezogen. Kelling geht auch noch folgendermassen vor (II): Er führt eine Sonde, welche unten geschlossen ist und seitlich eine Oeffnung trägt, so weit ein, bis er Widerstand fühlt. Nun lässt er warmes Wasser einfliessen und auscultirt gleichzeitig die Magengrube. Sowie Cardiageräusche auftreten, sucht er die Sonde vorzuschieben. Gelingt dies, hat man es mit einer Dilatation, gelingt es aber nicht mit einem Divertikel zu thun. Boekelmann gibt an, dass wenn er bei seinem Patienten eine Sonde in den Magen einführte, dann den Oesophagus mit Flüssigkeit anfüllte, er beim Zurückziehen des Instrumentes nur wenig von der eingeführten Flüssigkeit zurückbekam. Er erklärt dies damit, dass im Momente, wo die Sonde die Cardia passirt, die Flüssigkeit in den Magen stürzt und nun die Speiseröhre leer wird. Am besten ist es, die Leube'sche Divertikelsonde zu benützen. Man führt eine solche Sonde ein, und bleibt sie irgendwo stecken, wird sie wieder zurückgezogen und, die Spitze nach der entgegengesetzten Richtung, wieder vorgeschoben. So muss man an der Oeffnung eines etwa vorhandenen Divertikels vorüberkommen und in den Magen gelangen. Liegt eine Dilatation der Speiseröhre vor, muss man in allen Richtungen in den Magen gelaugen können. Eine gewöhnliche Sonde vermag nicht immer die Cardia zu passiren, auch nicht bei längerem Zuwarten und bei

stärker geübten und gelinderem Druck; die Spitze bleibt insbesondere bei der Flaschenform der erweiterten Spetseröhre leicht hängen.

Die Resultate des in jüngster Zeit hier gleichtalls angewendeten Röntgen-Verfahrens sind nur in seltenen Fällen positiv. Man füllt den erweiterten Oesophagus mit der Suspension eines nicht durchleuchtbaren Körpers (Wismuthaufschwemmung) und benützt den bei der Durchstrahlung sich ergebenden Schatten zur Diagnose. Schwörer beschreibt in seinem Falle einen kegeltörmigen, der Zwerchfellkuppe aufsitzenden Schatten.

Auch die Oesophagoskopie (nach gründlicher Reinigung der Speiseröhre!) ist natürlich herangezogen worden. Rosenheim fand das Lumen des unteren Oesophagusdrittels normaler Weise klaffend und bei ruhiger Athmung nur wenig schwankend, in der Ektasie (geringgradige Erweiterung) war die Lichtung ganz verlegt durch sich vorwölbende Schleimhautwülste. Lotheissen spricht von stärkerer Vorwölbung derselben ins Lumen, Längsfurchung sei angedeutet, ebenso Querriffung der Wand. Weniger belangvoll scheint mir die Angabe, dass mit dem Tubus des Instrumentes grössere Excursionen ausführbar waren, und dass der Tubus ungewöhnlich leicht herabgleitet.

Hinsichtlich der Percussion lässt sich höchstens von enormen Dilatationen erwarten, dass sie sich bei Anfüllung durch Dämpfung kenntlich machen werden, welche hei Entleerung der Ektasie ebenfalls verschwindet (Hölder macht eine einschlägige thatsächliche Angabe. Dampfung rechts neben der Wirhelsäule. Rosenheim betont eine Dämpfung zwischen der sechsten und neunten Rippe rückwärts). Schmidt versuchte, die dilatirte Speiseröhre durch Kohlensäure aufzublähen und eonstatirte dann das Vorhandensein von tympanitischem Schall in einer zweihandgrossen Zone oberhalb des linken Rippenbogens.

Bei der Auscultation des Oesophagus zeigt das erste Geräusch nichts Charakteristisches, dagegen weist das zweite, an der Cardia zu behorchende Geräusch hier immer Abweichungen vom Gewöhnlichen auf. In der Regel ist es gar nicht hörbar, und zwar wohl immer dann, wenn die Cardia nichts durchlässt. Oft ist dasselbe wenigstens verändert. Anstatt seiner hat man manchmal mehrere Minuten nach dem Schluckact ein rieselndes Geräusch gehört, bisweilen war ein viel stärkeres Spritzgeräusch beim Würgeprocess wahrnehmbar. Einmal soll das zweite Geräusch gefehlt haben, aber es schloss sich an das erste unmittelbar ein anderes an, welches demjenigen zu vergleichen war, das entsteht, wenn Flüssigkeit in ein schon Flüssigkeit enthaltendes Gefäss geschättet wird.¹)

⁴⁾ Mit Rücksicht auf Rokitansky's Beobachtung, dass die Cardia hier einen portioähnlich in den Magen vorspringenden Wulst bilden kann, gewinnt die Palpatton eines Tumors im linken Hypochondrium in dem oben erwahnten Falle des Wiener Rudolfspitales eine gewisse Bedeutung.

Im Laufe der Erkrankung nimmt gewöhnlich das Körpergewicht ab, im Endstadium entwickelt sich hochgradige Denutrition. Ausnahmen hievon kommen vor. Dabei bleibt meist der Appetit erhalten. Die Speichelsecretion wird in der Regel vermehrt. Der Stuhl ist oft verstopft. Der Schlaf wird manchmal durch nächtliches Regurgitiren unterbrochen. Bezüglich der übrigen Organe ist bisweilen Magen- und Darmatonie mit Splanchnoptose beobachtet worden.

* *

Die klinische Diagnose der einfachen Ektasie ist nur selten bestimmt gestellt worden (Maybaum, Rumpel, Schwörer).

Für die Differentialdiagnose kommen in Betracht die organischen Stenosen und die tiefen Divertikel. Bei den organischen Stenosen besitzen die Symptome eine gewisse Constanz. Geht eine dicke Sonde bald schwierig, bald leicht durch die Cardia, spricht dies gegen eine organische Stenose. Aber auch Spasmen können vollkommen unnachgiebig sein! Ein festes Umschlossenwerden der Sonde vom Schliessmuskel, so zwar, dass neben derselben gar keine Flüssigkeit in den Magen einzutliessen vermag, macht Cardiospasmus wahrscheinlich. Bei den organischen Verengerungen steht die Sondenpassage wenigstens in der Regel doch in einem richtigen Verhältnisse zur Fähigkeit des Schluckens: Geht Flüssigkeit nicht, wohl aber eine dickere Sonde durch ein Hinderniss in der Speiseröhre, so ist eine eigentliche Stenose wenig wahrscheinlich. Bei fraglichen Aetzstricturen kommt ferner noch eventuell die Anamnese zu erwägen. Das relativ jugendliche Alter, das gute Aussehen der an Speiseröhrenerweiterung leidenden Patienten und die lange Dauer dieser Affection sprechen gegen Krebs. Polypen machen meist keinerlei Beschwerden, werden jedoch von den Kranken zu jeder Zeit gefühlt. Vorhandene subjective Symptome werden durch Würgen gesteigert. Mediastinaltumoren machen sich durch Compression noch anderer Organe kenntlich. Für den Zweck einer Unterscheidung der Ektasie von den tiefen Divertikeln liefert die Untersuchung mit der Leube'schen Divertikelsonde noch die zuverlässigsten Resultate. In zweiter Linie steht der Boekelmann'sche Versuch. Gegen die Methoden Rumpel's und Kelling's sind schon von A. Neumann berechtigte Bedenken erhoben worden. Beim Vorgeben nach Rumpel konnen beide Sonden am Divertikeleingang vorüberkommen und eventuell blos eine in den Magen dringen. Bei der Untersuchung nach Kelling (II) ist schwer zu begreifen, warum die durch eine Sonde in den erweiterten Oesophagus gebrachte Flassigkeit die Cardia eröffnen soll, während die geschluckte dies nicht vermag. Man beachte übrigens die mögliche Combination der einfachen Ektasie mit divertikelartigen Ausbuchtungen des unteren Speiseröhrendrittels! Lähmung

der gesammten Oesophagusmusculatur lässt sich von der einfachen Ektasie nur sehr schwierig unterscheiden, besonders wenn in einem speciellen Falle der letzteren Affection der Cardiospasmus nicht prägnant nachweislich ist. Plötzliches Entstehen und eventuelle Begleitsymptome mussen für das erstere Leiden entscheiden. Bezüglich des »Vormagens« und des »Antrum cardiacum« vergleiche die Ausführungen S. 103.

松

Die Prognose ist ungünstig zu stellen. Nicht so selten kommt es vor, dass der Weg zum Magen vollständig abgeschlossen wird und der Tod ex inanitione erfolgt. Meist dauert allerdings die Affection viele Jahre, jahrzehntelang, bisweilen fast ein ganzes Leben hindurch.

* *

Therapeutisch lässt sieh auf die diffuse Ektasie nur wenig einwirken. Mit Rücksicht auf den nervösen Ursprung des Leidens könnte man zuerst in früheren Stadien etwas von der Elektrisation des unteren Oesophagusabschnittes erhoffen (intraösophageale Faradisation mit einer Magenschlauchelektrode, innere Galvanisation). Wenigstens zu versuchen wären aus demselben Gesichtspunkte hydriatische Proceduren, sowie Darreichung von Brom in grösseren Dosen und Cocaïn. Grosse praktische Bedeutung kommt keiner dieser Behandlungen zu.

Ist die Cardia sondirbar, verwendet man mit relativem Enfolg die Bougierung mittelst dicker fester Sonden. Zu rasch dürfen die Sondirungen einander nicht folgen, weil sonst eine Steigerung der Contractur zu befürchten steht. Am vortheilhaftesten wird die Bougierung vor der Mahlzeit vorgenommen, und zwar durch einige Minuten. Bei drohender Inanition wird man feste hohle Magenrohre einführen (englische Kautschukrohre mit zwei Oeffnungen an der Spitze um gleichzeitig möglichst viel Nahrung einzugiessen. Eine durch mehrere Wochen fortgesetzte Sondenernährung (drei- bis viermal taglich, Einführen möglichst calorienreicher Nährstoffe in flüssig-breiiger Form) vermag durch functionelle Entlastung des Oesophagus gunstig zu wirken. Die Erfahrung lehrt, dass auf diese Weise sich ofters die Schluckfähigkeit wieder herstellt. Gewohnlich muss allerdings die Sondeneinführung auf die ganze Lebensdauer (mit Unterbrechungen) ausgedehnt werden. Wo die Bougierung aus irgend einem Grunde nicht durchzuführen ist, hat man die Kranken, welche nicht selbst darauf gerathen sind, auf die verschiedenen Pressmanöver aufmerksam zu machen, mittelst Erhöhung des intrathoracalen Druckes die Speisenmassen in den Magen zu bringen.

Wenn die Patienten nicht (oder nur wenig) regurgitiren und sich in relativ gutem Ernährung-zustand befinden (weil die Speisen mit Hilfe

eines Pressmanövers in den Magen gelangen oder schliesslich spontan aus der Speiseröhre dahin absliessen, verzichtet man besser auf die Bougierung und besonders auf die Sondenernährung. In manchen Fällen gelingt es dann besser mit breitg-flüssiger, in anderen wieder mit kleinen Mengen sester Nahrung die Patienten von ihren subjectiven Beschwerden frei zu halten (zahlreiche kleinere Mahlzeiten).

Bei beträchtlicher Ektasie mit erheblicher Stagnation ist gründliche Reinigung des Oesophagus indicirt. Man spült den Patienten jeden Abend vor dem Schlasengehen die Speiseröhre mit der Sonde aus. Es hört dann der lästige Husten, das Austliessen der Speisen und die unangenehmen Empsindungen oberhalb des Magens auf und die Kranken können wieder schlasen. Rosenheim verlegt sein Hauptaugenmerk auf die Behandlung der begleitenden Oesophagitis, indem er, jedoch wohl mit Unrecht, dadurch die Ursache für den Cardiakrampf zu beheben meint. Abgesehen von der Sondenernahrung glaubt er die Heilung der Entzündung zu bewerkstelligen durch regelmässige Spälungen, zuerst mit Wasser, hierauf mit 1—3°/4 iger Argentum nitricum-Lösung, abwechselnd mit 2—3°/9 iger Boraxlosung. Wenn dies in vier bis sechs Wochen nicht zum Ziel führt, schlägt er die Gastrostomie vor.

Die Erweiterung der Cardia operativ auszuführen, hat (trotz der diesbezüglichen Vorschläge von Rumpel) meines Wissens bisher Niemand unternommen. Bei sondirbarer Cardia sehlug Lotheisen vor, die Symonds'sche Dauercanule einzulegen, obwohl der Gebrauch manches Missliche hat. Die Leistungsfähigkeit der Gastrostomie wird auch hier Niemand bezweifeln. Sie darf gegenwärtig als fast gefahrloser Eingriff gelten, sie ermöglicht eine ausreichende Nahrung und gestattet, eine bestehende spastische Stenose der Cardia durch Sondirung ohne Ende zu erweitern. Aus Gründen, welche bei Besprechung der Verengungen der Speiseröhre im Allgemeinen auseinandergesetzt wurden (vgl. S. 73), betrachten aber, so lange Ernährung per os überhaupt ausreichend möglich, die meisten Aerzte und Patienten auch heute noch die Gastrostomie neben der Ernährung per rectum als ultimum refugium.

Literatur (nach Neumann's Zusammenstellung, erganzt).

Abererombie, Krankheiten des Magens. Bremen 1843, S. 117.

Albers, Atlas. II, 24, Fig. 1, Erlauterungen. II.

Barker, Path. Soc. London 1858 59, 140.

Berg, Dissertation. Tubingen 1868.

Boas, Magenkrankheiten. H. 1896. Zweite Auflage.

Boekelmann, Neederlandsch Tijdschrift vor Ganeeskunde. 1898, Nr. 17.

Bristowe, Brit Med. Journ, 1887, II, 885.

Bychofsky, Archiv für pathologische Anatomie, Bd. CXLL.

Chapet, Lyon med. 1878, Nr. 13,

Delle Chiage, Il Progresso, Neapel 1840.

Cognard, Lyon med 1878, 14.

Cramer, Münchener medicinische Wochenschrift, 1899, S. 304.

Cruveilhier, Tafeln. T. H. Livr. 38, Pl. 6.

Dave, Progrès med. 1877, pag. 191.

Davy, Med. Press and Circular, 1875, 5. Mai.

Dreschfeld, Dissertation, Würzburg 1892.

Einhorn, Wiener medicinische Presse, 1890, Nr. 2. Amer. Journ of the med. sc. 1900, Sept.

Ewald, Berliner klinische Wochenschrift, 1889, S 503.

Fleiner, Lehrbuch der Erkrankungen der Verdauungsorgane.

Frankenhauser, Petersburger medicinische Wochenschrift. 1895, Nr 32.

Giesse, Dissertation. Wurzhurg 1860.

Guttentag, Munchener Wochenschrift, 1900, Nr. 5.

Griffith, Med. chron. Manchester 1898,99. X, 163.

Hanney, Edinb. med and surg. Journ. July 1833.

Handford, Brit. med. Journ. 1887, II, 885.

Hölder, Vereinsblatt pfalzischer Aerzte. Januar 1893,

Huss, Hygien, Stockholm 1842.

Jaffé, Münchener medicinische Wochenschrift. 1897, Nr. 15.

Johnson, Hygieia. 1895. Archiv fur Verdauungskrankheiten. 1896, Bd. II. 235.

Kelling, Münchener medicinische Wochenschrift 1894, Nr. 47.

Klemperer, Berliner Verein for innere Medicin, Deutsche medicinische Wochenschrift, 1894, S 255.

Kollath, Verhandlungen des ärztlichen Vereines Hamburgs. Munchener medicinische Wochenschrift, 1889, S. 814.

Konig, Deutsche Chirargie, 35. Lieferung,

Krender, Dissertation. Giessen 1888.

Landauer, Centralblatt fur innere Medicin, 1899

Leichtenstern, Deutsche medicinische Wochenschrift, 1891, Nr. 14.

Liebmann, Boston Journ. 1893. Virchow's Archiv. S. 294.

Ludlow, Med. Obs. Phys. London 1862-1867 III, 85.

Lusebka, Virchow's Archiv. Bd. XLII, S. 473.

Maas, Archiv fur klinische Chirurgie, Bd. XXXI.

Majo, London med. Gaz. 1828, 29, III.

Malmsten, Ars-Beratt Swens Lak, Sallsk. Arb. 1841.

Maybaum, Archiv für Verdauungskrankheiten. I. 388,

Meltzer, Beraner klinische Wochenschrift, 1888, S. 140.

Mintz, Deutsche medicinische Wochenschrift. 1893, Nr. 10.

v. Monakow, Correspondenzblatt fur Schweizer Aerzte. 1893, S. 310.

Netter, Archiv für Verdauungskrankheiten. IV, 114.

Noumann, Centralblatt für die Grenzgehiete, Bd. III. Heft 5,

Oppolzer, Wiener medicinische Wochensehrift, 1851, S. 20.

Pilz, Jahrbuch für Kinderheitkunde 1871, S. 433.

Purton, London med. and phys. Journ. 1821, V 46.

Reher. Deutsches Archiv für klimische Medicin. Nr. 36, pag 465.

Reizenstein, Munchener medicinische Wochenschrift. 1898, Nr. 12.

Rokitansky, Medicinische Jahrbucher des österreichischen Staates, 1840 S. 219; und Handbuch, 1861, Bd. III

Rolle ston, Brit. med. Journal. 1895, 7. December, Pathol. Soc. of London, 6. Sept. 1899, Rose, The Post-Graduate, 1898, December.

Rosenheim, Allgemeine medicinische Centralzeitung. 1895, Nr. 98, 99. Deutsche medicinische Wochenschrift. 1899, Nr. 45 ff. Zeitschrift für klinische Medicin. Bd. XLI. Rumpel, Centralbistt für klinische Medicin. 1893, 366. Münchener medicinische Wochenschrift. 1897, Nr. 15.

Schmidt, Münchener medicinische Wochenschrift. 1899. S. 304. Schwörer, Jahrbuch der Wiener Krankenanstalten. 1897. S. 53. Schwörer, Münchener medicinische Wochenschrift. 1899. Nr. 25. Spengler, Wiener medicinische Wochenschrift. 1853. S. 385. Stern, Archiv für Heilkunde. Bd. XVII, 437. Strumpell, Deutsches Archiv für klinische Medicin. Bd. XXIX.

Töply, Prager medicinische Wochenschrift, 1882, S. 342,

Vervière, Soc. des sc. méd. de Lyon. Januar 1897.

Wolsch, Medicinisches Correspondenzblatt des württembergischen ärztlichen Vereines, 1860, S. 53.

Westphalen, Archiv für Verdauungskrankheiten. Bd. V, 106.

Wiebrecht, Dissertation. Gottingen 1897.

Wilks, Med. Tim. 1866, July 14.

Zenker und v. Ziemssen, Handbuch, l. c., S. 47.

3. Die Divertikel der Speiseröhre.

Als Divertikel bezeichnet man Ausbuchtungen beschränkter seitlicher Abschnitte der Oesophaguswand in Gestalt blinder, einer Schleimhautauskleidung wenigstens aufangs nirgends entbehrender Anhänge des im Uebrigen annähernd normal weiten Schlundrohres. Solchen -echtenstellt man die Pseudodivertikel (Diverticula spuria, Bychowski) gegenuber, welch letzteren die Mucosa im Sacke fehlt (alte glatt vernarhte-Abscesshöhlen des Hinterrachenraumes, die nach Perforation des Eiters mit dem Schlund in Communication geblieben sind).

Die Bezeichnung Tractionsdivertikel und Propulsionsdivertikel findet sieh zuerst in Tiedemann's Dissertation uber die Ursachen und Wirkungen chronischer entzundlicher Processe im Mediastinum (Kiel 1875); Tiedemann war Heller's Assistent, und man geht kaum fehl, wenn man annimmt, dass diese Terminologie aus Erlangen stammt, we schon zu F. Dittrich's Zeit im pathologisch-anatomischen Museum eine mittelst zweckmassiger Sectionstechnik (Entnahme der vor der Wirbelsanlegelegenen Organe der Brusthohle im Zusammenhange) gewonnene grossere Sammlung von Divertikelpräparaten bestanden hatte und wo überhaupt die Divertikellehre durch Dittrich, Heller und Zenker fast ganz aufgebaut wurde. Die hervorragendst-Bedeutung in dieser Richtung besitzt die 1877 erschienene grundlegende und erschopfende Monograpme Zenker's (l. c., S. 50 ff.), in welcher gestutzt auf ein grosses selbst beobachtetes Material, sowie auf d.e ganze damals vorbandene Literatur zum ersten Male und entscheidend nachgewiesen wurde, dass im laryngealen Theil des Pharynx and im Oesophagus hinsichtlich der Pathogenese, des Sitzes, des anatomischen Verhaltens und der pathologischen Bedeutung so wesentlich verschiedene Divertikel verkommen, dass es unmöglich ist, dieselbe in einen gemeinsamen Krankheitsbilde zusammenzufassen. Bis zu dieser Zeit war blos das Tractionsdivertikel von Rokitansky (1841) und nach unseren heutigen Anschauungen über den Gegenstand anch sofort richtig erkannt und atiologisch aufgefasst worden. Aber schon lange vor Rokitansky (seit einer ersten Beobachtung Ludlow's 1769) waren vereinzelte Falle von Divertikelbildung beschrieben, welche nicht das Product einer Entzündung in der

Umgebung des Oesophagus (Lymphknoten) und der nachfolgenden Nurbenretraction sein konnten, also vom Rokitansky'schen Divertikel getrennt werden mussen. Nach ihrer Entstehung, je nachdem vorwiegend Zug von anssen oder Druck von innen zur Ausstulpung geführt hat, also aus einem einheitlichen genetischen Standpunkte theilt nun Zenker die Oesophagusdivertikel in Tractions- und in Pulsions divertikel, und diese Bezeichungen sind seither endgiltig in die medicinische Nomenclatur aufgenommen worden. Zenker und wertaus die meisten ubrigen Autoren, welche in der folgenden Zeit den Gegenstand bearbeitet haben, kannte und anerkannte sackformige Divertikel blos an einer ganz bestimmten Stelle, nämlich am Uebergang des Pharynx in den Oesophagus. H. Starck uberzeugte sich allerdings bei einer genaueren Durchsicht der alteren Literatur, dass die Kenntniss der tiefer gelegenen Divertikel wohl ebenso alt 1st, als diejenige der Pharyngocelen. Das erste Proporat, von welchem bestimmt angenommen wurde, dass aus der Wand eines Tractionsdivertikels nachtrüglich ein Pulsionsdivertikel herausgepresst worden sei, fanden Heller und Tiedemann (1875). Doch erweiterte erst Ockonomides (1882) die obige Eintheilung durch Aufstellung einer neuen selbststundigen Gruppe von Speiseröhrendivertikeln oberhalb der Cardia, welche er als gemischte Divertikel, Tractions-Pulsionsdivertikel bezeichnet. Achnische Fätle beschrieb (1888) Tetens und 1893 wiesen Mintz und Reichmann, nach Beobachtungen an lebenden Individuen. auf die Existenz grosser sackformiger Divertikel im unteren Gesophagusabschnitt han. Diese werden gegenwärtig als trefertzende Divertikel oder als ösophageale Pulsionsdivertikel zusammengefasst.

Die Formen der Divertikelbildung im laryngealen Theil des Pharynx und im Oesophagus, welche wir nach dem Vorstehenden auseinanderhalten müssen, sind also: das Rokitansky'sche oder Tractions-divertikel, das Zenker'sche oder pharyngo-ösophageale Pulsions-divertikel und das tiefsitzende Divertikel.

Es gibt endlich noch (Pulsions-) Divertikel, welche oberhalb der Grenze von Pharynx und Oesophagus liegen. Obschon nun das Zenker'sche Divertikel in der einschlägigen Literatur bald als Oesophagus-, bald als Pharynxanbang gefahrt wurde, und obzwar die letztere Bezeichnung (wenigstens vielfach) die zutresfendere ist (denn anatomisch gehort dasselbe eigentlich fast immer zum untersten Theil des Pharynx), werden in der folgenden Darstellung, übereinstimmend mit H. Starck's Vorschlage, blos die oberhalb der Grenze von Pharynx und Oesphagus gelegenen Divertikel als Divertikel des Pharynx (pharyngeale Pulsionsdivertikel) kurz abgehandelt werden. Diese Unterscheidung lässt sieh daraus reentsertigen, dass nach v. Kostanecki's Untersuchungen (1889, 1890) nur die eigentlichen Pharynxdivertikel, nicht über auch das Zenker sche Pulsionsdivertikel von inneren unvollständigen Halssisteln hergeleitet werden konnen. Auf den einheitlich genetischen Standpunkt ist bei der hier gemachten Eintheitung wiederum ganzlich verzichtet und blos das topische Moment zu Grunde gelegt.

a) Das pharyngo-ösophageale Pulsionsdivertikel.

(Zenker'sches Divertikel.)

Auf 34 Fälle gestützt, unterzog Zenker (1877) zuerst diese von ihm erkannte Divertikelform einer grundlegenden Bearbeitung, gab ihr den Namen Pulsionsdivertikel und verstand darunter an der Grenze von Pharynx und Speiseröhre situirte blinde Anhänge des im Uebrigen nor-

mal weiten Schlundrohres, welche durch einen die Wand an umschriebener Stelle vorstülpenden Druck von innen her entstehen.

In vielen Fällen bildet sich der Sack durch Ausstülpung der Schleimhaut zwischen den auseinander gedrängten untersten queren Muskelfasern des Constrictor pharvageus inferior, oder auch (seltener) zwischen den obersten Ringfasern des Oesophagus. Die Divertikel finden sich unter dem Constrictor pharvngis inferior, wenn dieser mit horizontalen Fasern abschliesst, in demselben. wenn er Schleifen und sich kreuzende Fasern nach abwärts sendet. Tanz allgemein pflegen, wie Häckermann (1891) zuerst hervorgehoben, die Divertikel ihren Ursprung zu nehmen aus irgend einem Pankte der bereits Zenker bekannten, von Laimer, einem Schüler Zuckerkandl's, 1883 genauer beschriebenen muskelschwachen Wandstelle des Schlundes. Das oberste Ende des Oesophagus besitzt nämlich (vgl. oben S. 13) an der hinteren Wand in der Höhe von etwa 3 cm und im Umfange eines dreieckigen, mit der Spitze nach abwärts gekehrten Feldes fast keine aussere Langsmuskelschichte, welch letztere in physiologischer Beziehung als Stützapparat des Pharynx und Oesophagus angesehen werden mass. Die Rachenmusculatur weist zahlreiche Varietäten auf, wobei der untere Schlundschnürer mehr oder weniger weit auf den Oesophagus hinunterreicht. Dadurch kann jener dreieckige Raum eventuell verstärkt werden. Bisweilen wiederum aber schliesst dieser Muskel nicht in der Ebene des unteren Randes des Ringknorpels ab, sondern die tiefsten Fasern desselben laufen nach hinten und oben, so dass nicht blos unter der Ringknorpelebene, sondern auch noch über ihr eine weitere dreieckige muskelschwache Stelle, beziehungsweise im Ganzen nunmehr ein rautenförmiger locus minoris resistentiae entsteht.

Die Oeffnung des Divertikels liegt dabei bald in der Mitte, bald mehr seitlich, viel häufiger links als rechts. Die Ausstülpungsstelle braucht von Aufang an nicht klein und scharf umschrieben zu sein, sie kann aber auch ursprünglich sehr eng sein und selbst in der Folge linsengross bleiben (z. B. der erste meiner Fälle eigener Beobachtung). In alten Divertikeln wird jedoch meist die Oeffnung durch Druck und Zug des Sackes so ausgedehnt worden sein, dass ihre einstige genaue Lage, Grösse und Form nicht mehr genau nachweisbar ist. Bei solenen grossen Divertikeln bildet die Eingangsöffnung in den Oesophagus sehr oft nicht die directe Fortsetzung des Phorynx, dieselbe kommt vielmehr, verdrängt aus der normalen Richtung, an die vordere Wand des Divertikels zu liegen; man geräth dann beim Sondiren leicht immer in den Sack des Divertikels und trifft in die Oesophagusmündung nur. indem die Sonde eine Direction nach vorne und seitlich erfährt. In meinem zweiten Falle eigener Beobachtung (vgl. Fig. 23 a und b) war die Uesophagusmindung, wie auch sonst häufig, annähernd kreisrund. Dieselbe ist aber in anderen Beobachtungen auch an und für sich schlitzartig gefunden worden, oder hess sich schlitzförmig gestalten durch Füllung des Sackes oder durch Zug am Fundus des Divertikels. Im ersten Falle meiner eigenen Beobachtung erschien am Emgange eine mässige Strictur dadurch gebildet, dass die Oesophagusschleimhaut rechts an der hinteren Circumferenz faltenförmig vorsprang. Sonst finde ich in der Literatur aur noch wenige andere ähnliche Beobachtungen, inslesondere einen von Bauernfeind (1893) beschriebenen Fall, in welchem an derselben Stelle eine stenostrende, ringformige, membranartig vorspringende Schleimhauttalte, die sich nicht verstreichen liess, lag.

Fig. 23 6.

Fig. 23 a.





a Zouke Caches Diversible Problemsont & Diversible Linkick in the Sack and die Comptagnisminium Analysis a Schweller, Girmon Massa prajarat No. 1390.

Die analogen Beobachtungen von Gianella, Borsieri, Worthington und Siegert gehören vielleicht auch hieher.

Das Zenker sehe Divertikel tritt (fast) immer vereinzelt auf. Wie der erste meiner eigenen Fälle beweist, kann allerdings neben einem pharyngoösophagealen Pulsionsdivertikel gleichzeitig auch noch im Brusttheil des Schlundes, in der Höbe der Bifurcation der Truchen, ein Tractionsdivertikel (in der erwähnten Beobachtung eine flache, trichterförmige, etwa millimeter-

tiefe, nach links vorne gerichtete Einziehung) vorhanden sein.

Die Grösse der Divertikel schwankt sehr bedeutend. Zenker erwähnt eines, das blos in einer ganz leichten Ausstülpung bestand, ein weiteres beschreibt er als erbsengross; ich selbst sah (der erste meiner Fälle) eine gerade nach hinten gerichtete Vorstülpung von Bohnengrösse. Die Mehrzahl der Divertikel erreicht aber durch ein allerdings sehr langsames Wachsthum Kirschen-, Birnen-, Mannsfaust- und selbst Kinderkopfgrösse. Der Sack hängt dann bis zu 15 ein und mehr zwischen Wirbelsäule und Speiserohre, beziehungsweise zum Theil neben dem Gesophagus herab. Zu Lebzeiten der Patienten sind die Divertikel (wegen ihres reichlichen Gehaltes an elastischen Fasern) ausserdem noch stark dehnbar (auf das Zwei- bis Preifache der Ruhegrösse), so dass sie bis zu ½ 1 fassen können.

Die Gestalt der Divertikel ist trotz aller individuellen Mannigfaltigkeiten (man hat Kugel-, Champignon-, Hühnerei-, Cylinder-, Birn-, Flaschen-, Tabaksbeutel- etc. Formen beschrieben), entweder hernienähnlich mit kleiner Oeffnung, engem, senkrecht zur Schlundachse stehendem Halse und blasenförmigem Fundus, oder, bei den älteren derartigen Bildungen viel häufiger, blindsackartig, mit weiter Mündung ohne Hals. Das Gewicht der Speisen zieht auch denjenigen Theil eines blasenförmigen Divertikels, welcher anfangs oberhalb der Mündung gelegen war, nach unten, sofern derselbe-

nicht durch Adhäsionen festgehalten wird,

Die Achse des Divertikels ist im Allgemeinen dieselbe, wie diejenige des Schlundes. Der Fundus grösserer Säcke kann bereits in die Thoraxhöhle zu liegen kommen, überschreitet aber nie die Bifurcatio trachene, öfter füllt derselbe die Fossa supraclavienlaris aus, beziehungsweise er ruht auf der Lungenspitze.

Dicke und Zusammensetzung der Wand sind ebenfalls sehr verschieden. Häufiger findet sich eine Verdickung, an welcher sich eine müchtige gefässreiche Adventitia und die papillar gewacherte Schleinhaut und die Submucosa betheiligt. Aber auch gewöhnlich dick, ja selbst erheblich verdünnt kann die Divert'kelwand sein: der Halstheil ist in der Regel dicker als der Fundus. Fast immer ist wenigstens die Mucosa dicker als in der übrigen Oesophaguswand, an der Oberfläche rauh, uneben in Folge starker Entwicklung warzenartiger Papillen. In der Submucosa werden ausser glatten Muskelfasern insbesonders reichliche elastische Fasern beschrieben. Nicht selten finden sich entzundliche Leukocytenmültrate. Das Pflasterepithel ist meist mächtiger als in der Norm. Nicht selten wird die Mucosa umschrieben uleerirt gefunden.

Zenker hielt, da er an einer Reihe von Präparaten unter der ausseren fascienartig verdichteten Bindegewebsschichte keine Muskelfasern entdecken konnte, auch nicht an einem solchen, wo von anderer Seite (Friedberg) die Existenz einer vollständigen Muskelschichte behanptet worden war, alle Pulsionsdivertikel für Schleumhauthernien (Pharyngocclen), welche gar keine

Muskelschichte in der Sackwandung, oder doch höchstens im Halse, eine kleine Strecke weit, durch den schwer gewordenen Sack erst secundär mit herabgezerrte Fasern des Constrictor inferior, vielleicht auch der obersten Ringinsern des Desophagus, besitzen. Diese Zenker'sche Anschauung vermochte sich aber nicht ganz unangefochten zu behaupten. Insbesondere in Hinsicht auf die Actiologie der Divertikel ist in der Folge das Vorhandensein, beziehungsweise das Fehlen einer Muskelschichte in der Wand der Säcke zu einer entscheidenden Frage (congenitate Anlage oder erworbene Affection?) geworden, und von neueren Autoren haben, wie schon viel früher Klebs, zuerst König (1880), besonders energisch jedoch für sämmtliche einschlägige Falle v. Bergmann (1890, 1892) die Theorie der congenitaten Anlage wesentlich auf Grund eines supponirten positiven Muskelbefundes in der Divertikelwand vertreten. Die grösste Zahl der Fülle, wo in der vorliegenden Beschreibung von einer Muskelschichte gesprochen wird, scheint jedoch ungenügend untersucht. In 65 Zenker sche Divertikel betreffenden genaueren Berichten mit 17mal gemachten Behauptungen zu Gunsten einer Muskelschichte fand H. Starck blos ganz wenige auf Grund einer genaueren mikroskopischen Untersuchung abgegebene einschlägige Behauptungen. Durch dieselben erscheint aber die grundsatzliche Streitfrage, ob man überhaupt an den typischen Pulsionsdivertikeln des Gesophagus quergestreifte Muskelfasern (Reste einer Muskelhaut) nachweisen könne, unzweifelhaft im positiven Sinne entschieden. Einige beschriebene Divertikelsäcke hatten eine Muskelbekleidung, die sich allerdings fast stets bles auf Abschnitte der Vorderfläche erstreckte, wogegen an der rückwartigen Wand nur der Hals Musculatur zeigte. Am bedeutendsten scheint der Muskelgehalt gewesen zu sein in einem Divertikel von Huber, in einem von König und endlich in einem von Worthington, dessen Sack zu zwei Dritteln mit Muskelfasorn ausgestattet gewesen sein Aber auch nicht ein einziges pharyngo-ösophageales Divertikel wurde bisher bekannt, das einen continuirlichen Muskelüberzug besessen hätte, beziehungsweise in dessen Fundus eigentliche Musculatur nachweislich gewesen ware. Darnach wird man wohl denjenigen Autoren Recht geben müssen, welche zwei verschiedene Arten von Zenker'schen Divertikeln unterscheiden, die, in Bezug auf Sitz. Form u.s. w. einander sonst gleich erschemend, sich aber durch Fehlen oder Vorhanden sein einer Muskelschichte unterscheiden. Die ersteren hänfigeren (Pharyngo-Oesophagocelen) haben wenigstens unfänglich eine enge Eingungsoffnung und besitzen auch sehon in den frühesten Entwicklungsstadien keine quergestreiften Muskelfasern, sie bestehen ausschliesslich aus Mucosa und Bindegewebe. Die anderen, selteneren haben ausserdem noch einen partiellen, dem Pharynx (oder dem Ossophagus) entstammenden Muskelüberzug (sichere solche Pälle sind diejenigen von Konig, Huber, Mandoch, Worthington). Diese mit Musculatur versehenen Divertikel dürsten wohl kaum im Sinne Zenker's blos aus spateren Entwicklungsstadien der Pharvagorelen durch secundares Herauszerren der muskelreichen Umgebung des Sackhalses entstehen. Wahrscheinlicher handelt es sich bei denselben innerhalb des besonders schwach angelegten dreieckigen Raumes um eine Vorbauchung einer grösseren Plache der Schlundwand ohne eigentliches, die Musculatur verletzendes Trauma und um ein sehr langsames Vor-(Ausemander-)drangen der untersten Pharvaxmusculatur; vielleicht verdankt auch in einzelnen Fällen das Pulsionsdivertikel mehreren oder selbst vielen dicht aneinandergelegenen (traumatisch entstandenen) nachträglich stark gedehnten Muscularislücken seine Entstehung. König hat geglaubt, dass die Muskelfasern des Divertikelsackes langsam degeneriren, er ist aber bisher der einzige Autor, welcher hier Zeichen der Entartung wirklich festgestellt haben will. Andere Untersucher (z. B. A. Huber) betonen ausdrücklich das normale Aussehen der vorhandenen Muskelfasern. Schliesslich sei nochmals ausdrücklich betont, dass die eingangs erwähnte Zenker'sebe Anschauung für die Mehrzahl der pharyngo-ösophagealen Pulsionsdivertikel ihre Geltung be-

wahrt hat.

Der Sack des Divertikels pflegt mit der Umgebung zu verwachsen und ist gewöhnlich von dichtem Bindegewebe umgeben. Der Pharyax ist haufig ausgeweitet, seine Musculatur hypertrophisch. Die Mucosa eris und diejenige des Schlundes sind öfter entzündet gefunden worden. Grosse Divertikel verdrängen die Speiseröhre nach vorn, platten dieselbe auch wohl ab. dieselbe schrumpft und atrophirt; nur ausnahmsweise ist der Oesophagus schlaff und weit. Auch die Trachea kann von hinten her plattgedrückt werden und selbst die Wirbelsäule leidet bisweilen Schaden unter der comprimirenden Wirkung, die betroffenen Wirbel werden seitlich stark abgeflacht, so dass die Körper keilförmig erscheinen.

. . .

Die auch gegenwärtig noch vielfach strittige und hypothetische Actiologie und die Pathogenese der Zenker'schen Divertikel wurde von ihrem Namengeber, nachdem bis dahin jeder dieselbe nach Massgabe seiner vereinzelten Beobachtung beurtheilt hatte, auf Grund aller von ihm gesammelten (34) Fälle und einer sachgemässen Kritik der früheren Behauptungen in einem gemeinsamen Moment, namlich in dem Trauma, angenommen. Diese unitarische Richtung, welche nur eine mechanische Entstehung der Divertikel an der Pharynx-Oesophagusgrenze zulässt, wurde in den letzten Decennien vielfach durch congenitale Theorien angegriffen, und verschiedene anatomische Beobachtungen machen es wenigstens wahrscheinlich, dass es sich beim Zenker'schen Divertikel nicht um einen ausschliesslich erworbenen, sondern um eine wenigstens theilweise in entwicklungsgeschichtlichen oder in der Geburt sehr bald folgenden pathologischen Vorgängen prädisponirte Affection handle. Auch ist es kaum mehr zweiselhaft, dass nicht immer eine directe Verletzung der Musculatur mit Lückenbildung in den Fasern, sondern auch ein blosses Nuchgeben der ontogenetisch besonders schwach angelegten Partie der hinteren unteren Pharynxwand gegenüber einem noch in physiologischen Grenzen wirkenden Innendruck (Schlingact) dem Entstehungsmodus zu Grunde liegt.

Hinsichtlich der Art der congenitalen Anlage wurde specieli zurückgegriffen auf atavistische Residuen (Albrecht 1885), auf Hemmungsbildung bei der Differenzirung von Oesophagus und Respirationsorganen (Ammon 1842, König 1880) und auf Bildungsanomalien im Bereiche der Kiemenfurchen (Ascherschin 1832, Hensinger 1864, Klebs 1868, Wein-

lechner 1880 and Andere), oder man hat blos eine bei der Geburt verhandene Anlage zur späteren (mechanischen) Entstehung eines Divertikels angenommen.

Albrecht hatte sich vorgestellt, dass beim Zenker'schen Divertikel der Aditus laryngis, der Aditus oesophagi und der Aditus diverticuli auf gleicher Höhe liegen. Da nun bei verschiedenen Saugethieren normaler Weise in demselben Niveau die sogenannte Rachentasche (Coecum oesophageum) gelegen ist, schrieb Albrecht den Zenker'schen Divertikeln die morphologische Bedeutung atavist. scher Bildungen zu. In Wirklichkeit steht aber der Aditus diverticuli immer am unteren Ende des Kehlkopfes, die Rachentasche beim Schwein, Kameel und Elephanten ist im Nasen-Rachenraume gelagert, steht also viel hoher als unsere Divertikel.

Konig führt die am Oesophagus beobachteten Missbildungen (vgl. S. 94 ff) als Vergleichsobjecte, beziehungsweise als Zwischenstusen an. Die bei der einen Reche jener Missbildungen vorkommenden Continuitätsunterbrechungen in der Hohe etwa der Bisurento tracheae, wobei die obere Halste dort oder ein wenig oberhalb cocumartig endet, verursachen aber, wie wir gesehen haben, blos die Entstehung blindsack formiger Endabschnitte des eigentlichen Schlundrohres, aber keineswegs die Bisdung solcher Anhänge des Oesophagus, wie es die Divertikel sind. Die mit Fistelbidung compliciten Missbildungen des Oesophagus wiederum haben ihren eenstanten Sitz in der Höhe der Bisurcatio tracheae, während die Zenker'schen Divertikel bech oben in der Ringknorpelgegend ihren Ursprung nehmen.

Eine weitere Theorie, welche die pharyngo-osophagealen Divertikel auf Bildungsanomatien im Bereiche der Kiemenfurchen (auf Kiemenfisteln, beziehungsweise auf Erweiterung von Fistulac colli congenitae incompletae internae) zurückfuhren will, steht und fällt mit der Frage, ob unsere Disertikel an derselben Stelle ihren Ursprung nehmen, an welcher die Kiemennsteln münden. Gegenuber dem älteren einschlägigen Schema von Heusinger (vgl. S. 6) für die Eintbeilung der Kiemenspalten kam nun v. Kostanecki (1889, 1890) zu dem Ergebniss, dass für die entwicklungsgeschichtliche Deutung einer Kiemenfistel einzig und allein die innere Mundung in Betracht zu ziehen sei Divertikel, welche aus einer Erweiterung solcher Kiementisteln bervorgehen, konnen also nur an einer jener Stellen situirt sein, wo wirklich impere Fisteloffnungen vorkommen, i. e. an den His'schen Residuen von Schlundtaschen, welch letztere jedoch keine tiefer gelegenen Theife hinterlassen als den Sinus pyriformis. Somit kommen Pulsionsdivertikel, deren Mundung medial sitzt und alle, deren Ursprung tiefer gelegen erscheint als der Sinus pyriformis, d. h. summtliche Zenker'sche pharyngeo-osophagealen Pulsionsdivertikel hier ganz ausser Betracht Wetter unten werden wir jedoch sehen, dass diese Theorie auf eine andere Divertikeltorm passt, die nur in ihren klinischen Symptomen Aehnlichkeit mit dem pharyngo-osophagealen Divertikel besitzt, namlich auf das Divertikel des Pharynz (plaryngeales Pulsionsdivertikel) im engeren Wortsinne. Zwar hat Schwarzenberg spater (1893) geglaubt, dass die meisten grossen Zenker'schen Pivertikel von unvollkommenen inneren Halsfisteln der vierten Kiemenfurche, also vom Sinus pyriformis berruhren und im Laufe ihres Wachsthums später eine Wanderung nach unten antreten, ist aber einen ausreichenden Beweis für diese Verschiebung der Divertikelschwelle schuldig geblieben

Die hier nur in gedrangtester Kurze (Ausführlicheres findet man bei H. Starck) berührten eigentlichen congenitalen Theorien vermogen also keine sicheren Anhaltspunkte für eine directe Entstehung des Zenker'schen Divertikels im Fotalleben festzustellen. Auch die so viel ventihrte Existenz einer Muskelschiehte in der Sackwandung von Zenker'schen Divertikeln entscheidet keineswegs für die congenitale Anlage, da es sich biebei immer blos um einen theilweisen, niemals um einen wirklich

eontinnirlichen Muskelüberzug handelt, und auch die Vermuthung Konig's, dass die Muskelbekleidung beim weiteren Wachsthum des Divertikels verdünnt werde und schliesslich degeneriren müsse, durch den sicheren mikroskopischen Beiund von Degenerationszeichen an den thatsachlich vorhandenen quergestreiften Muskelfasern bisher nicht bestätigt werden konnte. Ebensowenig endlich vermag das von Bergmannn betonte gleichzeitige Vorkommen von Halsfisteln neben Divertikeln als Beweismaterial für eine congenitale Anlage der Zenker seben Divertikel zu gelten, weil die hiefur herangezogenen Fälle mit unserer Divertikelform nichts zu thun haben.

Eine grossere Bedeuting darf eine congenitale Theorie beauspruchen, wenn sie, entsprechend ihren ältesten Fassungen, von directer congenitaler Divertikelbildung absieht und blos bei der Geburt vorhandene anatomische Anlagen zur spateren mechanischen Entwicklung des Divertikels voraussetzt. Selbst Zenker sieht z. B. angeborene Stenosen als begunstigend für die Vorkommnisse an, welche die Widerstandsfäligkeit der Schlundwand gegen den beim Schlingact auf sie wirkenden Druck aufzuheben geeignet sind. Vor Allem wäre hier jedoch als Hauptmoment für die nachträgliche mechanische Entstehung der pharyngo-osophagealen Divertikel deren constanter Sitz an der Laimer-Häckermann'schen Stelle, welche (vgi. S. 13) der ausseren Längsmuskelschichte fast entbehrt, anzuführen. Dieser locus minoria resistentiae besitzt namiich sehr wahrscheinlich eine ontogenetisch bedingte Pradisposition, indem (nach His) entsprechend der bei Embryonen des zweiten Monates ausgeprägten Nackenkrummung an Gehirn und Chorda auch das Eingeweiderohr beim Cebergang vom Kopf zum Rumpf eine dorsaleonvexe Krummung macht, wodurch sich im ausgebogenen, zur Rückwand des Pharynx werdenden Theile die Musculatur stellenweise undicht anlegt. Dass die Zenker'schen Divertikel viel häufiger links als rechts von der Medianlinie ihren Ursprung nehmen, erklärt sich vielleicht daraus. dass, wie Luimer für mehrere Fälle sieher nachgewiesen, die Langsmusculatur auf der rechten Seite des Oesophagus weit inschtiger entwickelt ist. Weiters ware zu betonen: die »physiologische Stenose« am Uebergang der Speiserühre in den Pharynx, welche davon herruhrt, dass bei der Differenzirung des Schlundkopfes sich der Pharynx durch die Lageanderung der Schlundbogen zu einem Trichter gestaltet, dessen weiteres Ende an die Mundhohle anstosst. An jener Enge besitzt der Oesophagus für immer die geringste Ausdehnungsfähigkeit, dieselbe ist deshalb auch für das Steckenbleiben eines Bissens anatomisch besonders veranlagt, und der Seitendruck durch den Bissen macht sich im untersten Pharynxende mehr geltend als in anderen Partien des Schlundrohres. Auch unter den in der Literatur angeführten organischen Stenosen, welche eine spatere mechanische Entstehung von Zenker'schen Divertikeln begunstigen, gibt es wenigstens einzeme, welche nicht blos in früher Jugend erworbene narbige, sondern wirklich angeborene gewesen sind (Fall von Bauernfeind, die eine meiner eigenen Beobachtungen). Wenn v Bergmann überhaupt nicht zugeben will, dass Stenosen Beziehungen haben konnen zur Entstellung von Divertikeln, weil in der Regel unter diesen letzteren keine deutlichen Verengerungen und über den bekanntlieh haufig zu beobachtenden Narbenstrieturen keine wirklichen Divertikel zu finden waren, so lässt er doch wohl ausser Acht, dass bei einem Sitze der Stenose hoch oben, knapp unterhalb des Pharynx, der Schlundkopf sich dabin, wo der geringste Widerstand vorhanden, ausdehnen wird, also nach hanten oder seitlich gegenüber dem Ringknorpel. (Vgl. abrigens S. 129.)

Vôllig vereinzelt geblieben ist die folgende Angabe von Féré:
• En faisant des coupes microscopiques de l'œsophage d'un nouveau-né perpendiculairement à l'axe longitudinal, j'ai remarqué à peu près à un centimetre au-dessous de l'extrémité supérieure un point de la face autérieure précisément sur la ligne mediane où la paroi musculaire paraissait manquer. Cette solution de continuité de la tunique musculaire offre une largeur de un millimètre environ, comme on peut encore facilement le constater à l'œil nu sur la préparation que je présente; elle s'étendait aussi sur une hauteur que j'ai évaluée à un millimètre. Si on examine cette coupe au microscope, on constate en effet, que la paroi musculaire manque complètement, aussi bien la couche externe que la couche interne....« Féré glaubte, dass es sich bier un eine Anomalie handle, welche nicht ohne Analogie würe mit gewissen Füllen von ösophagealer Fistelbildung. Ich glaube, M. Mackenzie irrte sich mit der Annahme, dass hier eine directe Erkhirung für den Modus der Divertikelformation gegehen sei, schon deshalb, weil die Mangelhaftigkeit des Gewebes hier nicht an der Gegend auftrat, wo ganz regelmässig die Divertikelbildung zu Stande kommt.

R. Paltauf hat (nach mündlicher Mittheilung) ein Zenker sehes Divertikel neben einem poliomyelitischen Herde im obersten Halsmark (Gegend des Phrenieusursprungs) und den entsprechenden Veränderungen des Zwerchfells gesehen. Die Annahme einer Zusammengehörigkeit ist naheliegend. Wiederholt gemachte derartige anatomische Befunde scheinen mir geeignet, die Pathogenesis der Divertikel in ein ganz neues Licht zu setzen.

Indem sie beide auf gewisse angeborene Zustände zurückkommen. begegnen einander also die congenitale und die mechanische Theorie. Nur lässt die letztere die Ausstülpung selbst nicht mit auf die Welt gebracht sein, sondern fordert unbedingt einen directen mechanischen Anlass hiefür. Nach Zenker und v. Ziemssen verliert eine umschriebene Stelle der Schlundwand ihre Widerstandsfähigkeit gegen den beim Schlingact auf sie wirkenden Druck, indem sie in Folge einer localen Einwirkung auf die ihr zur Stütze dienenden Muskelfasern dieser Stütze beraubt wird. Bei jedem folgenden Schlingact wird dann der feste oder flüssige Bissen gegen jene nachgiebige Stelle hin ausweichen. Die Schleimhaut wird dadurch leicht ausgebuchtet und bei der anausbleiblich immer sich wiederholenden gleichen Einwirkung allmälig stärker und starker vorgewölbt, bis endlich ein förmlicher Sack entsteht, in welchem nun die Ingesta auch ausser der Zeit der Deglutition zurückbleiben können. Iturch die Schwere der in ihm längere Zeit verweilenden Massen wird in der Folge der Sack nach abwarts gezerrt und gedehnt, und schliesslich bildet die Höhle des Divertikels die geradlinige Fortsetzung des Schlundraumes, so dass alle Speisen zunächst in das Divertikel gelangen, während die vom Sack comprimirte Speiserohre. deren Schlundmündung aus der Achse gedrängt ist, nichts mehr aufmimmt. Als Ursachen nun, welche die Muskelthätigkeit an der umschriebenen Stelle ausser Spiel setzen, führt Zenker die folgenden au: Einklemmung eines Fremdkörpers, welcher einige Muskelfasern auseinanderdrangt, ausseres Trauma, das zur directen Zerreissung einer Anzahl von Muskelfasern führt, ferner einige andersartige Einwirkungen, welche Muskelfasern zu ertödten geeignet sind (Verbrennung des Schlundes etc.); endlich werden noch, wie sehon früher erwähnt, ausdrücklich Stenosen der Schlandmundung (und zwar angeborene, erworbene, von aussen zu Stande kommende, als disponirende Factoren bezeichnet. Gegenwartig wird man. mit Ricksicht auf früher dargelegte anatomische Befunde, das traumatische Moment Zenker's moglichst allgemein als mechanisches überhaupt zu commentiren haben. Besonders für diejenige Uvertikelform, deren

Wand ausser Schleimhaut auch noch mehr oder weniger reichlichere Reste einer ehemaligen Museularis aufweist, wurd man annehmen müssen, dass der besonders schwach ungelegte dreieckige Raum, ohne dass ein eigentliches Trauma eigetreten wäre, einem physiologische Grenzen nicht überschreitenden Innendruck (Schlingact etc.) nachgegeben hat.

Ausser anatomischen und physiologischen lassen sich auch klinische und besonders anamnestische Momente zu Gunsten einer derartig formulirten erworbenen und mechanischen Actiologie anführen, obwohl gerade in letzterer Beziehung leider die Mehrzahl der Patienten für das im Laufe von Jahren ganz schleichend entwickelte, und das beim lebenden Patienten nicht blos. sondern selbst in der Leiche meist erst als Fertiges diagnosticirte Uebel eine bestimmte Veranlassung überhaupt nicht anzugeben wissen. Die bereits erwahnte »physiologische« Stenose, beziehungsweise die geringste Ausdehnungsfähigkeit der Speiseröhre am Lebergang in den Pharynx, verursacht eine besonders kräftige Wirksamkeit des Seitendruckes beim Schluckact durch den Bissen im unteren Pharynxende; auch sind hier traumatische Verletzungen und das Steckenbleiben von Bissen etc. am leichtesten möglich. Auch beim Brechact müssen die Verhältnisse für einen Druck von innen im Bereich des Ringknorpels besonders günstig sein (Kocher). In Fällen mit positiver Anamnese bezieht sich dieselbe meist ausdrücklich gerade auf diese Partie des Schlundes (Lüsionen in der unteren Pharynxgegend durch Steckenbleiben von Fremdkörpern, z. B. Kirschkernen, harten Brotstücken, Gräten, Fruchtkernen, Münzen, äussere Traumen mit Geschwulstehildung im obersten Oesophagusabschnitt, Verbrennung im Schlund, hypothetischer Spasmus der Speiseröhrenmusculatur, Compression von aussen durch >zu fest angezogene Halsbinden. Strumen, organische Stenostrung durch Schleimhautfalten, Verknöcherung des Kehlkopfes, Drüsenschwellungen). Wenn sich, was wiederholt beobachtet wurde. Divertikelbildung an acute Infecte (Typhus, Influenza etc.) anschliesst, handelt es sich vielleicht um locale Parese der Musculatur. Dass die Pulsionsdivertikel, wie wir sehen werden, speciell eine Affection des vorgeschrittenen Alters bilden, spricht erstlich für eine erworbene Actiologie und konnte (Zenker) in der Verknöcherung des Larvnx zwischem dem 40. und 50. Letensjahre beim Manne eine Erklärung finden. Selbst das erhebliche Ueberwiegen des männlichen Geschlechtes in der Statistik der Affection würde hiednreh verstandlicher, da die Verknöcherung der Kehlkopfknorpel beim Weibe viel später und seltener erfolgt.

* ** **

Die durch das Zenker'sche Divertikel verursachten Symptome (ein Theil derselben wird unter dem Stichworte Diagnostiks beschrieben werden) beziehen sich erstlich auf eine bestimmte, allerdings, wie wir gesehen haben, nur in einzelnen Krankheitsgeschichten (als Trauma, Steckenbleiben eines Fremdkörpers, Entwicklung, beziehungsweise Wachsthum einer Struma etc.) hervortretende Veranlassung und auf die unmittelbar von dieser selbst abhangigen Beschwerden. Häufiger aber entwickelt sich das Leiden im Laufe von Jahren ganz schleichend. Weiters finden sich hier eine Reihe von Erscheinungen, welche den ersten

Anfängen des Divertikels, der Anlage einer seichten, blos zur Aufnahme feiner (nachträglich sich zersetzender) Speisetheilehen geeigneten Bucht bis zur Ausbildung des Sackes und der begleitenden Pharyngitis und Oesophagitis entsprechen. In Fallen, in welchen ein Divertikel durch ein directes Trauma oder sonst in völlig acuter Weise verursacht wird, pflegen solche Erscheinungen zu fehlen. In der Mehrzahl der Fälle bilden dieselben die überhaupt zuerst erkennbaren Symptome. Es handelt sich dabei um Reizerscheinungen (vermehrte Secretion des Oesophagus und Schleimspucken, Trockenheit und Kratzen im Halse, Reizhusten, häufiges Räuspern, Würgbewegungen, Salivation) und um (vielleicht gerade in Folge der beginnenden Erweiterung des Lumens zu Stande kommende) dysphagische Störungen leichteren Grades (Fremdkörpergefühl, ängstliches Schlucken, wirkliche Erschwerung des Schlingactes). Bisweilen kommt auch eigentliches Erbrechen und Aufstossen nach den Mahlzeiten hinzu; solche Patienten sind dann öfters auch längere Zeit als »magenkrank« behandelt worden. Alle diese angeführten Prodromalerscheinungen dauern (mit gesteigerter Intensität) im Stadium des ausgebildeten Divertikels fort. Wenn sich die anfänglich nur seichte Ausstülpung zu einem förmlichen Sack vergrössert hat, werden die bei jedem Schluckversuch hineingelangenden Speisen nothwendig eine Zeit lang darin verweilen, weil das mit keiner vollständigen Muskellage versehene Divertikel dieselben nicht sofort wieder heraus befördern kann, und die Ausbuchtung somit mehr und mehr vergrössern. Die Ausdehnung zu grösseren Säcken pflegt erst im Verlaufe von mehreren Jahren zu erfolgen. Wenn schliesslich das Divertikel eine Grösse erlangt und eine Lage eingenommen hat, vermöge deren es im gefüllten Zustande auf den Uesophagus zurückwirken kann, füllt sich dasselbe zu Beginn jeder Mahlzeit rasch mehr oder weniger vollständig, die hineingerathenen Massen bleiben Stunden und selbst Tage darin, und der Sack übt am oberen Ende des Schlundes einen Zug und einen Druck. Durch diesen Zug wird auch, ohne dass die Lichte des Speiserohres wirklich verengt zu sein braucht, die directe Fortsetzung der Achse des Pharynx in diejenige des Oesophagus unterbrochen und die ursprünglich kreisrunde Oeffnung des letzteren schlitzartig gestaltet. Der in jungster Zeit unnöthig unterschatzte directe Druck des Sackes auf das obere Ende der Speiseröhre verhindert gleichfalls den Durchgang der Bissen. Vielleicht verursacht endlich noch die in Folge lang dauernden Nichtgebrauches der Musculatur des oberen Oesophagusabschnittes zu Stande kommende Schrumpfung eine Art von Inactivitatsstenose (H. Starck). Aus allen diesen Einwirkungen resultirt nun eine dritte Reihe von Erscheinungen, die Symptome des ausgebildeten Divertikelsackes, und zwar directe, durch letzteren unmittelbar hervorgerufene. und indirecte, durch die Beeinflussung anderer Organe zu Stande kommende.

Die directen Störungen sind Stenosenerscheinungen, Regurgitation, Halsgeschwulst, Halsgeräusche, Foetor ex ore.

Die Stenosenerscheinungen beginnen mit leichteren Schluckbeschwerden, die sich aber allmälig steigern, allerdings nicht continuirlich, bisweilen sogar mit Remissionen, trotzdem endlich progressiv und zur Todesursache werden (Druckgesühl im Halse beim Essen, besonders beim hastigeren Schlingen etwas grösserer Bissen, Anstrengung und Schmerzempfindung beim Schlucken, besonders zu Beginn, aber auch am Schlusse einer Mahizeit, erst selteneres, dann häufiges Steckenbleiben anfänglich blos harter, später aber auch weicher, breitiger, selbst flüssiger Bissen (Flüssigkeiten füllen manchmal leichter das Divertikel!). Nachdem eine Zeit lang mittelst Schlundsonde das Leben leidlich gefristet worden, bildet den Beschluss eine impermeable Verengung, ohne die Empfindung von Wundsein, nur selten hat der Patient das Gefühl eines die Speisen abfangenden Sackes (Starck). Die Stelle der Stenose, welche die Ernährung per os unmöglich macht, wird, wenn überhaupt, noch am ehesten in die Mitte des Halses oder in den oberen Brustabschnitt verlegt, manchmal auch (Weinlechner) als von oben nach abwarts wandernd bezeichnet.

Die in das Divertikel gelangten Massen, vor Allem ihre festen Antheile, werden, mitunter ganz plotzlich, theils während oder unmittelbar nach der Mahlzeit, manchmal hänfig, manchmal blos alle vier bis fünf Tage, theils in annähernd regelmässig wiederkehrenden bestimmten Zeiten nach dem Essen, öfters nach vorhergegangenen drückenden Schmerzen entweder unwillkürlich (Compression des Sackes durch die sich contrahirenden Halsmuskeln, vielleicht auch durch die Wirkung der elastischen Fasern in der Wand des Divertikels) oder durch vom Patienten hervorgerufene Willkürbewegungen (durch absiehtlichen Druck der Hand auf den Hals, durch willkürliche Anstrengung der Pharynxmusculatur. durch Zuhilfenahme der Bauchpresse und sonstwie bewerkstelligte Erhöhung des thoracalen Druckes, durch directes Ausschütten des Sackes mittelst eines geeigneten Lagewechsels etc.) in kleinen oder in bedeutenden Quantitäten unverdaut, mit sehr grossen Mengen zähen Schleimes vermischt, sehr oft nach Fäulniss stinkend, Salzsäure niemals, bisweilen jedoch Milchsäure, öfter verzuckerte Stärke enthaltend, wieder in den Mund hinauf gebracht und darnach ganz oder theilweise nochmals verschlungen (Ruminatio), oder gänzlich ausgeworfen (Regurgitatio). Die vollständige Entleerung des Sackes verschafft grosse Erleichterung

(»Toilette« des Divertikels vor Besuch einer Gesellschaft, vor Berufshandlungen).

Nur bei erheblicher Grösse des Sackes, in kaum mehr als einem Drittel der Fälle, findet sich eine je nach dem Füllungszustande zuoder abnehmende, beziehungsweise ganzlich verschwindende, in der Regel sehr sinnfällige, öfter dem Patienten selbst bekannte, besonders bei abgemagerten Patienten birnförmig oder kropfithnlich mit der Basis in einer Supraclaviculargrube (bisweilen auch in beiden) situirte, eine mehr gleichmässige Erhöhung einer Seite darstellende, oder wie eine Nuss. ein Hühnerei sich vorwölbende, glatte, weichere oder eher derbe, manchmal ·fluctuirende«, gedampften Percussionsschall gebende Halsgeschwulst. Auf Druck verschwindet öfters der Tumor: derselbe ist ein Ursprungsort von Geräuschen. Bei seitlicher Lage des Divertikelsackes entstehen die deutlichsten Tumoren. Wenn das Divertikel von einer Seite der Wirbelsäule zur anderen herüberzieht, kann sogar beiderseits von der Trachea eine Geschwulst auftreten (König). Bisweilen kann der Tumor hinter der Luftröhre blos palpirt werden. Eine Struma kann die Geschwulst völlig verdecken.

Sehr pragnant war das Symptom der Geschwulstbildung bei einem Patienten, den Billroth operirte (Exstirpation des Divertikels). Ich verweise auf eine in der Abhandlung v. Hackers und Lothetssens über die Speiseröhrenerkrankungen (Handbuch der praktischen Chirurgie von v. Bergmann. v. Bruns und v. Mikuliez Bd. Il S. 488) enthaltene Iliustration dieses Falles. Wenn dieser Patient Flussigkeit zu sich nahm. bildeten sich alsbald an der linken Seite des Habses eine allmalig zunehmende, zuerst innen, dann aussen vom linken Kopfinieker auftretende, sich im Bogen zwischen den Ansätzen des M. sternoeleidomastoideus abwärts gegen die Clavicula ausdehnende, nach oben sich unter dem unteren Ringknorpelrande begrenzende Anschwellung, so dass bei pralier Fudung des Divertikels der sonst bei dem stark abgemagerten Manne in seinem ganzen Verlauf deutlich ausgeprägte Contour des Kopfnickers bis auf die unterste Partie des Sternalansatzes völlig verschwand.

Die glucksenden, rasselnden, gurgelnden, rülpsenden u. s. w. Halsgeräusche können bei der Mahlzeit und auch in der Ruhe auftreten. Sie sind blos ungefähr in der Hälfte der publicirten Fälle angegeben. Entstehen mögen dieselben durch alle Umstände, welche bei gleichzeitiger Anwesenheit von Speisestoffen und von Luft im Divertikel eine plötzliche Bewegung verursachen (Schlingaet, Regurgitation u. A.). Man hört die Geräusche ohne Stethoskop am Halse, bisweilen selbst aut Distanz.

Manchmal bestehen hestige Schmerzen (Entzündung des Sackes?). Foetor ex ore ist ein sehr häusiges, den Patienten und seine Umgebung besonders peinigendes Symptom (Faulniss des Sackinhaltes).

Von indirecten Symptomen würen anzuführen: Respirationsstörungen (Compression der Trachen und ihrer Aeste), Oppressionsgefühl, Congestionen gegen den Schädel (Druck auf die grossen Gefässstämme), Brustschmerzen (in der Nackenregion, der Gegend zwischen den Schulterblättern, hinter dem Brustbein), anderweitige ausstrahlende Schmerzen (Plexus brachialis), Heiserkeit (Druck auf den Nervus recurrens, Laryngitis).

Das Allgemein befinden braucht jahrelang nur wenig zu leiden. der Ernährungszustand kann für eine gewisse Zeit ein mittlerer bleiben. Mit dem Eintreten der eigentlichen Stenosenerscheinungen aber kommt es zu rascher Abmagerung, zu beständig quälendem Hunger- und Durstgefühl, zu Stuhlverstopfung und Anämie: kurz es stellt sich das typische Bild heraus, welches wir bei allen impermeablen Oesophagusverengerungen zu sehen gewohnt sind. In der Literatur existiren Fälle, in welchen die Patienten nach dem Beginn der ersten Störungen noch 20, 30 und selbst 40 Jahre lebten!

In einzelnen Fällen ist es zu Ulceration und Perforation der Wandung mit Erguss von Speisen in das retropharyngeale Gewebe und consecutiven jauchigen Phlegmonen gekommen. In der Regel erfolgt aber der Tod durch Inanition. Etwa 15% der Kranken sterben früher, und dann meist an Aspirationspneumonie, beziehungsweise an Gangraena pulmonum.

* *

Wohl mit Recht bezeichnen Zenker und v. Ziemssen das pharyngo-ösophageale Pulsionsdivertikel als ein sehr seltenes Vorkom mniss, obwohl, seitdem dasselbe ein Internisten, Chirurgen und Anatomen gleich stark interessirender Gegenstand der Oesophaguspathologie geworden ist, die Zahl der einschlägigen Beobachtungen sehr rasch gewachsen ist. Für die Zeit von 1877—1900 hat Starck 55 sichere Fälle von Zenker'schem Divertikel gesammelt und selbst einen Beitrag von sechs durch die Obduction bestätigten Fällen geliefert. Zusammen mit den 29 bestimmt hiehergehörigen unter den von Zenker zusammengestellten Beobachtungen und drei weiteren der älteren Literatur angehörigen legt derselbe somit 93 einschlägige Fälle seiner Abhandlung über die Divertikel der Speiseröhre zu Grunde. Natürlich gibt es in den pathologisch-anatomischen Museen auch gewiss noch einzelne nie publicirte solche Präparate. Ich selbst habe blos einen Fall klinisch beobachtet und verfüge über zwei Präparate.

Unter 81 Fallen, deren Geschlecht angegeben, sind 62 Männer, also über 75°.
Die genaueren das Alter betreffenden Verhaltnisse illustrirt Starck durch folgende Tabelle (meinen eigenen klinisch beobachteten Fall rechne ich ein).

Beginn der ersten Beschwerden (so weit einschlagige Angaben vorliegen):

```
vom 10, his zum 20. Jahre in 2 Fällen
20, > 30, > 3 >
30, > 7 >
40, > 50, > 14 .
50, > 60, > 70, > 8 >
70, > 80, > 3 >
```

Gewöhnlich wird also das Zenker sehe Divertikel erst im vorgerückten Lebensalter beobachtet, beziehungsweise die schweren Storungen treton erst um diese Zeit hervor, und die Lebensdauer des Patienten wird durch dus Leiden kaum wesentlich beeintrachtigt. Die bei Kindern beobachteten osophagealen Ausstülpungen sind keine typischen Zenker schen Divertikel gewesen. Nicoladoni's einschlägiger Fall, in mehrfacher Beziehung interessant, ist seinem Wesen nuch als Stauungsektasie oberhalb einer Strictur aufzufassen, stellt aber durch die vorwiegende Ausbuchtung einer umsehriebenen Stelle einen Uebergang zur Divertikelbildung dar. In Montis Beobachtung handelt es sich um starke Ulveration in der Circumferenz eines im Schlund eingekeilten Fremäkörpers. Der von Mayr beschriebene Fall betrifft ein mit einer Halstistel behaftetes Kind, welches seit jeher Symptome darbot, die auf eine Stenose, wahrscheinlich ein Divertikel, jedoch auf ein solches in der Hohe der Bifureatio tracheae, hinwiesen. Das kleine Mädchen von Kurz hatte eine Stenose in der Höhe des Diaphragmas, die auf Grund genauer Untersuchung als Divertikel gedeutet wurde.

Weiters ermittelte Stark für das Zenker'sche Divertikel die Dauer des Leidens:

In 53 Fallen erfolgte der Tod-

im Zusammenhang mit dem Divertikel					4	h	. 14mal
durch Inanitus							. 22 >
d irch anderweitige Krankheiten		4					. 17 -
Heilung wird angegeben (operativ)	e		φ.	w		9	, 18 .

Wenn man vertraut ist mit dem Krankheitsbilde der Divertikel, vermag man, wenigstens in ausgebildeten Fällen, die Diagnose verhältnissmässig sicher zu stellen. Voraussetzung für die Möglichkeit der letzteren ist die Anwesenheit eines eigentlichen Sackes.

Wichtige Anhaltspunkte liesert zunächst die Anamnese (Art des Beginnes der Beschwerden, anhaltende Schluckbeschwerden eventuell nach einem Trauma, hoher Sitz der Stenose, Wechsel in der Intensität der Beschwerden, Möglichkeit des Schluckens grösserer Bissen am Anfange einer Mahlzeit, während am Ende nichts mehr in den Oesophagus gelangt). Als relativ sicheres Divertikelsymptom ist nach Weinleschner und Starck die Wanderung des Hindernisses, d. h. die Empfindung

des Patienten, dass in früheren Jahren das Hinderniss viel höher, etwa in der Höhe des Kehlkopfes, gesessen habe und erst nach und nach in die Mitte des Brustbeins (immer entsprechend dem tiefsten Punkt des Divertikelsackes!) herabgerückt sei, anzusehen. Auch Mittheilungen des Kranken über Regurgitiren zu bestimmten Gelegenheiten, oft nach langer Zeit, die Menge des Regurgitirten können auf ein Divertikel hinweisen. Was den Geruch anlangt, rathe ich zu einer gewissen Vorsicht: auch bei Krebsstenosen im oberen Theile des Oesophagus kann das Emporgewürgte stinken! Bezeichnend sind ferner, wenn man sie einmal kennt, die klingenden Geräusche am Halse.

Befestigt wird der Verdacht auf ein Divertikel, wenn man den Patienten beim Essen selbst beobachtet (vorsichtiges Kauen und Einspeicheln, nochmaliges Kauen eines wiederkehrenden Bissens, Pressmanöver, Bewegungen des Kopfes beim Schlingen etc.).

Bei der Inspection kann die Halsgeschwulst auffallen. Oft ist ein Tumor zu palpiren. Percussorisch ist die Diagnose zu siehem durch eine Dämpfung in der Fossa supraclavicularis, über dem Manubrium sterni oder der Scapula, welche nach dem Regurgitiren wieder verschwindet und nach einer Mahlzeit wieder auftritt (Neukirch, Bauernfeind, Kocher). Die Anwendung des Kehlkopfspiegels gibt niemals ein positives Resultat.

In der Diagnose der Divertikel hat bisher die Oesophagoskopie nur wenig geleistet. Dies erklärt sich aus dem Umstande, dass dieselben gerade in der Höhe des Ringknorpels, also an einer Stelle entspringen. welche erfahrungsgemäss mit dem Oesophagoskop schwer zu besichtigen geht. Waldenburg ist es mit seinem primitiven Instrument gelungen. die stricturirte Oeffnung des Oesophagus aufzufinden und er verwerthete dies auch therapeutisch. v. Hucker vermochte in einem einschlägigen Fall vom Eingang in den Oesophagus kein deutliches Bild zu gewinnen. Auch Rosenheim, der mit dem Tubus in das Divertikel gelangte, sah die Mündung nicht. Nur Killian gelang es nach einem Misserfolge in zwei anderen Fällen von Zenker'schem Divertikel, mit dem Rohr aus dem Sack in die Speiseröhre und wiederum aus letzterer in den Sack zu gelangen und dabei »die anatomischen Verhältnisse genau zu übersehen«. Man muss nach Killian's Erfahrung den Oesophaguseingang mehr aus der Stellung, beziehungsweise der Convergenz der Schleimhautfalten errathen, da er meist nicht als klaffendes Lumen zu erkennen ist. Ob bisher Jemand ösophagoskopisch sich Aufschluss über die Dicke des Divertikelstieles zu verschaffen vermochte, ist mir nicht bekannt.

Den besten Aufschluss gibt die Sondirung. In einer Anzahl von hiehergehörigen (sehr vorgeschrittenen) Fällen ist eine solche überhaupt unmöglich gewesen. Im Anfang des Leidens, zu einer Zeit, wo schon Stenosenerscheinungen vorhanden, passiren öfters noch dicke Sonden. Wenn bereits eine Sackbildung vorhanden ist, geräth die Sondenspitze hinein, nach leichtem Zurückziehen oder bei einer nächsten Einführung aber lässt sich auch eine dickere Sonde glatt durch das noch normal weite Oesophaguslumen in den Magen bringen. Dieser Wechsel in der Sondirbarkeit ist sehr charakteristisch für das Divertikel (v. Bergmann). Man kann es zwar Ewald gegenüber nicht bestreiten, dass gelegentlich auch bei Carcinom ein ähnlicher Wechsel zu Tage tritt: aber gerade die Passage dicker Sonden ist bei letzterem doch meist ausgeschlossen. Auch unterstützen Drüsenschwellung und Oesophagoskopie gerade die Diagnose des Krebses. Je stärker mit fortschreitendem Wachsthum des Sackes die Oesophagusmündung aus ihrer Lage verdrängt wird, desto schwieriger muss die Sondirung werden. Zum Schlusse gelingt die Einsührung der gewöhnlichen Sonde selten, oder, wie schon erwähnt, gar nicht mehr. Dann kann die Sondirung noch gelingen, wenn man die Sondenspitze biegt (Leube's Divertikelsonde). Schede benützte eine elektrische Sonde; er führte dieselbe in das Divertikel ein und zog sie bei geöffnetem Strom langsam zurück, bis die Spitze gerade über die Schwelle kam. Wurde nun nach Schliessung des Stroms die Sonde wieder vorgeschoben, drang sie, eng umschlossen von der contrahirten Pharynxmusculatur, regelmässig in die Speiseröhre. Bisweilen lässt sich neben der Sonde im Divertikel noch eine zweite in den Oesophagus bis zum Magen einführen, was natürlich bei Stenose unmöglich ware. Hat sich die Sonde im Divertikel gefangen, ist sie bisweilen tastbar, lässt sich aber in einer horizontelen Ebene hin- und herschieben und erscheint nicht gesangen, wie in einer Strictur. Das Hinderniss ist ein » sederndes « (Overkamp), doch möchte ich selbst auf dieses Zeichen nicht viel geben.

Der Volumgehalt lässt sich ungefähr schätzen durch Anfüllen mit Flüssigkeit und nachberige Entleerung derselben.

Auch die Röntgen-Durchleuchtung wurde von Starck und Anderen herangewegen, um über Form und Lage des Divertikels Aufschluss zu gewinnen. Die Röntgographie von v. Ziemssen und Rieder enthält instructive einschlägige Abbildungen. Damit die Aufschwemmung des salpetersauren Wismuths sich nicht gleich niederschlägt, vermischt sie Starck innig mit Kartoffelbrei. Man erhält einen ganz intensiven sackförmigen Schatten, der nach Entleerung des Divertikels verschwindet.

Die Differentialdiagnose bezieht sich besonders auf krebsige und Narbenstenose. Das Zenker'sche Divertikel stellt eine sehr chronische aber progressive Erkrankung mit schliesslich (oft allerdings erst spät aber sieher) tödtlichem Ausgang dar. Der Exitus erfolgt doppelt so oft an Inanition, wie an intercurrenten Erkrankungen (Lungenabscess, retropharyngeale Phiegmone, Carcinombildung im Grunde der Divertikel etc.). Heilung ist nur durch eine Operation möglich: es liegen bis jetzt schon mehr wie zehn solcher Fälle vor.

Als operatives Palliativmittel wurde zunächst einige Male die Gastrostomie versucht. Ein Patient lebte darnach noch drei Jahre (Whitehead). Man sollte aber eine (einzeitige) Gastrostomie blos dann empfehlen, wenn der heruntergekommene Patient die Exstirpation nicht aushalten kann. Die Exstirpation des Sackes muss gegenwärtig als bestes Mittel zu dauernder Heilung betrachtet werden. Ueber die als Invagination bezeichnete Methode Girard's fehlt es mir an eigener Anschauung. Praktisch wichtig ist es, zu wissen, dass die Radicaloperation keine ganz ungefährliche ist, die Narkose und eine gewisse Rüstigkeit des Patienten erfordert, und dass man in den ersten Tagen nach der Exstirpation nicht viel Nahrung zuführen kann.

Der Internist hat der Indicatio symptomatica so schlecht, als es möglich ist, Genüge zu leisten in Fällen, wo die Operation versäumt wurde (beziehungsweise abgelehnt wird) oder sonst unmöglich erscheint. Die Behandlung der Stenose geschieht am besten mit der Leube-Zenker'schen Divertikelsonde. Man kann dabei immerhin, dem Rathe-Berkhan's und Starck's folgend, methodisch einen Druck auf die ·Schwelle« des Divertikels zu üben versuchen und damit einen Zustand anstreben, welcher an die Stelle eines (kleineren) Divertikels eine abgesetzte (spindelförmige) Erweiterung am unteren Pharynxende setzt deren gröster Durchmesser der vorhandenen Ausbuchtung entspricht. Berkhan hat auf diese Weise durch die Sondirung die einzige sichere, 19 Jahre anhaltende, Heilung erzielt. Dann klagte der Patient neuerlich über Schluckbeschwerden und starb alsbald an Pneumonie. Die Sondirung soll natürlich stets auch der Ernährung des Kranken dienen. Leider lässt uns die Sonde häufig recht bald ganz im Stieh.

Die Behandlung der Drucksymptome (thunlichste Verhinderung der Ueberfüllung des Sackes durch langsames Essen, häufige kleine Mahlzeiten, kleine Bissen, Pressmanöver, Körperhaltung, Evacuirung des gefüllten Sackes mittelst der Hohlsonde), des Foetor ex ore (Ausspüllung mit desinticirenden Flüssigkeiten), des Allgemeinbefindens (Nährklystiere) tritt gegenüber derjenigen der Stenosenerscheinungen stark zuruck. Von der Anwendung der Elektricität in anderer Form, als dies Schede thut, vermag ich nicht viel zu halten.

Casnistische Literatur des Zenker'schen Divertikels.

Bauernfeind (1893), Munchener medicinische Dissertation. (Ein Fall von Stenose des Oesophagus mit Bildung eines Pulsionsdivertikels.)

C. Bayer (1894), Prager medicinische Wochenschrift, S. 52.

Ch. Beil (1816), Surgical observations. I, pag. 67.

Berkhan (1888), Berliner klintsche Wochenschrift. S. 227; und: Grenzgebiete der Mediem und Chirurgie. Bd. J. S. 386.

Betz (1872), Memorabilien, 17, Jahrgang, S. 457.

Blum, Wiener klinische Wochenschrift. 1900, Nr. 11,

Braun (1852), Württembergisches Correspondenzblatt, Bd. XXII, Nr. 16, S. 128.

Brosch (1900), Deutsches Archiv für klinische Medicin. Bd. LXVII, 1. Heft.

O. Bucking (1781), Neues Magazin fur Aerzte von Boldinger. Bd. III, S. 242.

v. Buhler, Mitgetheilt in: Billroth, Wiener chirurgische Klinik, 1869.70, S. 132. Butlin (1893), Medico-chirurg, Transactions, Bd. LXXVI, pag. 269.

Chavasse (1891), Transactions of the pathol. Society. Bd. XI.II, S. 82.

Classen (1890), Jahrbucher der Hamburger Staatskrankenanstalten. 2. Jahrgang.

Coffin (1867), nach einem Referat von Marcheguet (Thèse de Montpellier 1893), citirt bei Starck, S. 91.

Collomb (1798), Ocuvres med chir, Lyon, Pag. 307,

Dendy (1848), Lancet. June. Bd. I, S. 664.

v. Dugge (1893), Munchener medicinische Wochenschrift. Nr. 28.

Friedberg (1867), Giessener medicinische Dissertation. (Geber Ossophagus-divertikel)

Gianella (1782), Borsieri, Instit. med. pract. IV, pag. 292, De dysphagia.

Girard (1896), Association française de Chir. Deuxième congrès de Chir. V. pag. 392.

Göppert (1849), Schleiden's und Froriep's Notizen. 3. Reihe, Nr. 177, S. 16.

v. Hacker (1898), Beitrage zur klinischen Chirurgie, Bd. XX, S. 155.

Häckermann (1891), Göttinger medicinische Dissertation. (Beitrag zur Lehre von der Entstehung der Divertikel des Oesophagus.)

v. Hettich (1851), Wurttembergisches Correspondenzblatt. Bd. XXI, Nr. 29, S. 232.

C. Hofmann (1899), Deutsche medicinische Wochenschrift, Nr. 31,

Huber (1894), Deutsches Archiv für klinische Medicin. Bd. LII, S, 103,

F. Isenflamm (1778). Versuch einiger praktischer Anmerkungen über die Muskeln zur Erlänterung verschiedener verborgener Krankheiten und Zufälle. § 172, S. 271.

Axel Key und Sandahl (1878), Hygiea Svenska läkaresälseapets Förhandl. Pag. 103. Vgl.: Virchow-Hirsch. 1878, II.

G. Killian (1900), Munchener medicinische Wochenschrift. Nr. 4.

Klemperer (1894), Deutsche medicinische Wochenschrift, S. 65.

Klose und Paul (1850), Günsburgs Zeitsehrift für klimische Medicin, I, S. 344.

Kocher (1892), Correspondenzblatt für Schweizer Aerzte, S. 233.

Konig (1880), l. e.

Konig (1889), Lehrlmeh.

Konig (1894), Berliner klimische Wochenschrift, S. 947.

Kahne (1831), Berliner Dissertation; und: Rust's Magazin. 1833, Bd. XXXIX. S. 348.

Kunze (1878), Lehrbuch der praktischen Medicin I, 3, Aufl., S. 285, Ludlow (1769), Medical observations and inquiries. Vol. III, pag. 85.

v, Mandoch (1894), Correspondenzblatt für Schweizer Aerzte. 24. Jahrgang. S. 784

Marcheguet (1893). These de Montpellier. (Essay sur les diverticules de l'esophage.)

Marx (1783), Göttinger Anzeiger, Bd. III, S. 2034.

Mixter (1895). Philadelphia med. News, June.

A. Moesler (1897), Centralblatt für innere Medicin. S. 19.

Neukirch (1885), Deutsches Archiv für klinische Medicin. Bd. XXXVI. S. 179.

Nichaus, bei Girard.

Nissen (1884), Kieler medicinische Dissertation. (Beitrag zur Casuistik der Pulsionsdivertikel.)

Ogle (1866), Transact, of the path. Society. Bd. XVII, S. 141.

Otto (Albers) (1839), Günsburg's Zeitschrift für klimische Medicin. 1850, I. S. 344; und: Alber's Atlas der pathologischen Anatomic. 2. Abth., S. 263.

Overkamp (1872), Hallenser Dissertation. (Ueber Divertikel des Oesophagus.)

C. Rönnow (1783), Neue Abhandlung der koniglich schwedischen Akademie der Wissenschatten, Bd. IV, S. 53.

Rokstansky (1840), Oesterreichische medicinische Jahrbücher. Bd. XXI. S. 222.

Rosenthal (1890), citirt bei Starek.

Th. Rosenheim (1899), Doutsche medicinische Wochenschrift. Nr. 4. Zeitschrift für klinische Medicin. Bd. XLI.

Rudolphi (1828), Grundriss der Physiologie. Berlin. Bd. II, 2. Abth., S. 89.

M. Schön (1898), Münchener medicinische Dissertation. (Ein Fall von Pulsionsdivertikel des Oesophagus.)

E. Schwalbe (1899), Munchener medicinische Wochenschrift. Nr. 44.

Schwarzenbach (1893), Wiener klinische Wochenschrift, S. 435.

Siegert (1856), Hallenser medicinische Dissertation.

Sievers (1899), Kieler medicinische Dissertation. (Pulsionsdivertikel des Oescephagus.)

Starck (1899), Berliner klinische Wochenschrift, Nr. 24 und 25. Divertikel der Speiserohre, Leipzig 1900 Dentsches Archiv für klinische Medicin, Bd. LXVII.

Telers (1888), Kieler Dissertation. (Beitrag zur Lehre von den Oesophagus divertikeln.)

Thilow (1806), Salzburger medicinisch-chirurgische Zeitung, Bd. II, S. 336, Wandel (1896), Bonner medicinische Dissertation, (Ein Beitrag zur Casuistik des Oesophagusdivertikels.)

Waldenburg (1870), Berliner klinische Wochenschrift, S 578.

Weinlechner (1880), Wiener medicinische Wochenschrift, Nr. 2, S. 34.

Wheeler (1886), Dublin Journ, of med. Science, Nov. Bd. LXXXII.

Whitehead (1891), Lancet. Bd. I, S. 11.

Wittelshofer (1856), Wiener medicinische Wochenschrift, Nr. 8 (Journalrevue).

Worthington (1847), Med.-chir. transactions, Bd. XXX, pag. 199,

Zenker (1877), I. c.

Zesas (1888), Archiv fur klinische Chirurgie, Bd. XXXVIII, S. 222.

.

b) Das pharyngeale Pulsionsdivertikel.

Eine ausführliche Besprechung dieser Divertikel gehört, streng genommen, nicht zu unserer Aufgabe. Was uns hier über deren Actiologie interessirt, wurde früher bereits angedeutet. Der Sitz hängt von der Lage der restirenden Kiemenfarchen ab. In ihrer klinischen Bedeutung kommen diese Divertikel vollig den Zenkerischen gleich. Ihre Entstehung kann in jedem Alter erfolgen, es ist nicht nöthig, dass sien sehon in der Jugend Schlingbeschwerden geltend machen. Im Beginne treten auch Reizerscheinungen, Schlückbeschwerden, Foctor ex ore hervor: erheblichere Stenosenerscheinungen stellen sich erst bei ganz grossen Säcken ein. Auch die Halsgeschwulst sicht bei den Pharynxdivertikeln nicht. Ihre Diagnose ist aber leichter zu stellen, weil ja die Mündung des Sackes zu sehen (zu tasten) ist (eventuell laryngoskopisch).

Literatur.

Bartelt, Dissertation. Freiburg 1898 (dritte und vierte Schlundtasche).

v. Bergmann, Archiv für klinische Chirurgie. Bd. XLIII (dritte und vierte Schlundtasche).

Hensinger, Virchow's Archiv. Bd. XXIX, S. 358 (zweite Schlundtasche),

v. Kostanecki, Virchow's Archiv. Bd. CVII.

Virehow, sein Archiv. Bd. XXXII, S. 518 (erste Schlundtasche).

Watson, Journ. of anatomy and physiology. Bd. IX, pag. 134 (zweite Schlundtasche).

Wheeler, Dublin Journ, of med. sc. Bd. LXXXII, Nov. (dritte und vierte Schlundtasche).

c) Tiefsitzende Divertikel des Oesophagus.

Unter ösophagealen Pulsionsdivertikeln versteht man gegenwärtig seltene Divertikel, die ihren Sitz im Verlaufe der Speiseröhre zwischen dem oberen Ende und der Cardia haben und einer Propulsion ihr Entstehen verdanken. Zenker und v. Ziemssen zählten die ihnen bekannten hiehergehörigen Divertikel entweder zum pharyngo-ösophagealen Pulsionsdivertikel oder sahen sie als »Vormagen» an. Ihre Kenntniss ist so alt wie diejenige der Zenker'schen Divertikel. Aeltere einschlagige Beobachtungen ruhren von Grashuis (1742), Monro (1811). Baillie (1828), Mondière (1833), Greiner (1851) her. Tiedemann (1875) und Tetens (1888) beschrieben auf Innendruck bezogene blasenförmige Ausstülpungen an Tractionsdivertikeln. Vor Allem lenkten jedoch Reichmann und Mintz 1893, auf Beobachtungen an Lebenden gestützt, die Ausmerksamkert auf das Vorkommen grosser sackförmiger Divertikel im unteren Oesophagusabschnitt. Seither sind wir auch in den Stand gesetzt worden, mittelst der Sonde diese Divertikelform intra vitam des Kranken zu diagnostieiren.

Ihre Actiologie ist noch nicht sichergestellt; vielleicht handelt es sich gar nicht um eine ätiologisch einheitliche Erkrankung. In einem Theile der Falle (kleinere Ausstülpungen) handelte es sich um Tractionsdivertikel, durch deren Muskelwandung die Schleimhaut von einer traumatisch oder schon bei Anlage derselben entstandenen lückenhaften Stelle durch den Druck beim Schlinckacte hernienähnlich bindurchgetreten ist. Weiters dachte man, dass es ausnuhmsweise zur Vergrößserung georgaete Tractionsdivertikel gebe (Tractions-Pulsionsdivertikel). Es ware moglich, dass alle tiefsitzenden

Divertikel des Oesophagus in ähnlicher Weise aus Tractionsdivertikeln hervorgehen, denn alle seenten solchen Divertikel lagen an der vorderen (oder seitlichen) Wand und fast alle im unteren Theile nahe der Bifurcation. Man hat übrigens auch die Möglichkeit einer congenitalen Anlage (vgl. »Angeborent-Oesophagusaffectionen«, S. 93), einer traumatischen Genese (?) in Erwägung gezogen.

Die Grösse der bekannt gewordenen tiefsitzenden Oesophagusdivertikel bewegt sich zwischen der einer Erbse und einer Mannsfaust, ihre Gestalt ist gewöhnlich kugelig oder pilzähnlich. Die Eingangsöffnung ist rund oder schlitzartig. Die dünne Wand besteht blos aus Schleimhaut und einem Bindegewebsuberzug. Grosse solche Säcke bewirken einen Druck auf die Nachbarorgane, auch auf die Speiseröhre. Praparate, in welchen der ganze Oesophagus dilatiet und seine Wand stark hypertrophirt ist, gehören aber nach meiner Meinung zur gleichmässigen Ektasie der Speiseröhre (vgl. S. 134).

Die Abweichungen der Symptomatologie von derjenigen des Zenker'schen Divertikels sind folgende. Der Beginn des Leidens lässt sich nie auf eine bestimmte (traumatische) Gelegenheit zurückführen, er ist ein überaus insidiöser. Das Schluckhinderniss verursacht zunächst einen dumpfen Druckschmerz in der Brust, der Bissen wird durch Nachschlucken von Luft oder Flüssigkeit weiter befördert. Bei Vorhandensein eines ausgebildeten Sackes tritt eigentliche Stenose erst nach Anfüllung des Divertikels (während jeder Mahlzeit) auf, und gleichzeitig heftige Schmerzen (die beim Zenker-Divertikel ganz fehlen können), Athemnoth, Herzklopfen. Die Entleerung des Divertikelsackes (während des Essens oder mehrere Stunden nachher) macht öfter eher den Eindruck eines wirklichen Erbrechens. Nachtrinken von Wasser bewirkt manchmal eine Entleerung des Sackes nach dem Magen. Die Auscultation der Schluckgeräusche ergibt nichts Bestimmtes, Dämpfungen sind kaum nachzuweisen, die dem Zenker'schen Divertikel eigenthümlichen Geräusche wurden nicht beobachtet, Foetor ex ore fehlt. Die Untersuchung mit Sonden ergibt ähnliche Befunde wie beim pharyngo-ösophagealen Divertikel (Vortheile der Divertikelsonde, Wechsel der Sondirbarkeit).

Um die schwierige Diagnose zu ermöglichen, hat man eine Reihe von durchaus auf die Sondenuntersuchung begründeten Methoden ersonnen. Zunächst ist die Divertikelsonde heranzuziehen. Bleibt dieselbe bei jeder Drehung der Sondenspitze in derselben Höhe stecken, spricht dies für eine ringförmige organische Stenose. Dringt sie bei einer bestimmten Drehung der Spitze weiter als in der entgegengesetzten Richtung, ohne jedoch den Magen zu erreichen, so ist ein Divertikel anzunehmen. Hat man, bei Vorhandensein eines tiefen Divertikels, den Raum über der Stenose durch die eingeführte Sonde entleert, und führt man die letztere, nachdem sie etwas zurückgezogen worden, abermals ein, gelangt sie jetzt haufig in den Magen und es lässt sich ein anderer Inhalt gewinnen (Reitzenstein). Die Manöver von Kelling und von

Rumpel und ihr differentialdiagnostischer Werth wurden bereits früher (vgl. S. 142) besprochen. Die Versuche einer Bestimmung der Grösse des Sackes, der Länge des Divertikels, des Standes des Divertikeleinganges scheinen mir geistreicher erdacht, als verlasslich in der Ausführung zu sein. Man muss nur bedenken, dass, wie wir gesehen, neben dem Divertikel auch noch ein dilatirter Oesophagus vorhanden sein kann.

Vielleicht wird auch die Oesophagoskopie die Diagnose der tiefen Divertikel erleichtern. In den Fällen von Mintz und Reitzenstein wurde die Durchleuchtung mit der Einhorn'schen Lampe angewendet. Auch die Röntgen-Durchleuchtung (mit Quecksilber gefühlte Hohlsonde) ist herangezogen worden (Reitzenstein).

Prognostisch liegen die Verhältnisse günstiger als bei den Zenker'schen Divertikeln, doch ist auch hier die Stenose eine allmälig progressive. Complication mit Krebs ist beobachtet. Systematische Bougierung bewirkt Besserung. Ausspülungen mit leichten antiseptischen Losungen verhindern die Zersetzung der Speisereste. Neukirch empfahl, die Patienten liegend essen zu lassen.

Literatur.

Berg, Medicinische Dissertation. Tubingen, 1868

Broach, Dentsches Archiv fur klimische Mediein. Bd. LXVII. Heft 1.

Bychowski, Virchow's Archiv Bd. CXLI, S. 115.

H. Chrari, Prager medicinische Wochenschrift, 1884, S. 13.

Edgren, Virchow-Hirsch's Jahresbericht. 1899.

Grashuis, Acta physico-medica. Bd. VI, pag. 265, Obs. 73.

De Guise, citirt bei Mondière, Arch. gen. de Médecine. II. Série, T. III., 1ag. 28.

Jung, Amer. Journ, of med. sc. April.

Kelling, Münchener medicinische Wochenschrift 1894, Nr 47.

Klemperer, Deutsche medicinische Wochenschrift. 1884, S. 225 (fraglich als Divertikel).

Kurz, Deutsche medicinische Wochenschrift. 1879, S. 515.

Landauer, Centralblatt fur innere Mediein, 1899, Nr. 16.

Mayr, eitert bei Starck.

Mintz, Deutsche medicinische Wochenschrift, Nr. 10.

Oekonomides, Dissertation. Basel 1882.

Reichmann, Wiener klinische Wochenschrift, 1893, S. 176.

Reitzenstein, Munchener medicinische Wochenschrift. 1898. Nr. 12,

van Scherpenberg, Dissertation, Erlangen, 1893,

Starck, Divertikel der Speiseröhre. Leipzig 1900.

Tetens, Dissertation. Kiel 1888.

Tredemann, Dissertation, Kiel 1875.

d) Tractionsdivertikel (Rokitansky'sches Divertikel).

Nach Zenker's Definition sind Tractionsdivertikel solche. • bei denen die Wand durch einen von aussen auf sie wirkenden Zug herausgezertt wird•. In der Umgebung der Speiseröhre sind sehr günstige Entstehungsbedingungen

für solche Divertikel vorhanden: die häufig in den Lymphknoten des Mediastinums ablanfenden Entzündungen, die Nachbarschaft der oft erkrankter. Pleura, der Lungen, des Pericards, der Wirbel, und deshalb gehören dieselben zu den häufigsten, aber nur selten eine klinische Bedeutung erlangenden, bisweilen allerdings sogar von lebensbedrohenden Zuständen gefolgten Affectionen der Speiseröhre.

Der erste siehere und richtig gedeutete Fall von Tractionsdivertikel ist von Rokstansky (1840) beschrieben. Der von Dittrich in Erlangen geubten Sectionstechnik, welche, wie wir gesehen laben, der Lehre von den Divertikeln überhaupt so sehr zu Gute gekommen ist, verdankt man insbesondere auch eine gerade für diesen Gegenstand wichtige Dissertation von Tiedemann (1875), welcher zuerst die in der Heberschrift dieses Capatels enthaltene Bezeichnung gebrauchte und im Gegensatz zu Rokstansky den Divertikeln eine Muskelschichte zusprach. Zenker verfagte für seine Monographie bereits über nicht als 60 Präparate und hat auf Grund derselben Entstehung, Bau und pathologische Bedeutung abschließend festgestellt. In der Folgvermochten nur noch einige wenige Arbeiten größere Aufmerksamkeit zu erwecken z. B. diejenige von Oekonomides (Beitrage zu den Perforationsmoglichkeiten). Schutz und Ritter (Prädisposition durch das Divertikel zu einem secundären Carcinom), Chiari (Schrumpfung von Strumen als Entstehungsursache hochgelegener Tractionsdivertikel).

Die Tractionsdivertikel (Fig. 24) gehören fast ausschlieselich der vorderen oder seitlichen Oesophaguswand an. Die grösste Gruppe der hier ätielogisch in Betracht kommenden Lymphknoten ist in der Hohe der Bifurcation, besonders unter dem rechten Bronchus vor dem Oesophagus gelegen Diesem Lageverhaltniss entspricht der Sitz der mesten Tractionsdivertikel rechterseits in der Höhe der Bifurcatio tracheae oder unmittelbar darunter Gewöhnlich findet sich nur je ein Divertikel, manchmal aber auch zwei bis vier oder mehr. Sie besitzen gewöhnlich die Form eines kleinen Trichters oder Zeltes. Manchmal sehr klein, erreichen sie in anderen Fällen eine Länge von über einen Centumeter und bieten selbst Platz für eine Fingerkuppe, Die Mündung ist meist längsoval oder schlitzartig. Die Richtung der Divertikelachse ist meist vom Speiserehrenhamen nach oben gerichtet. In der Regel erscheint der Trichter glattwandig, doch gibt es auch complicitte Formen. Eine principielle Scheidung von Tractionsdivert.keln mit and ohne Muscularis ist unmöglich, denn es gibt solche, deren Wand aus intacter Mucosa, Submucosa und vollständiger Muscularis besteht, weiters solche, bei denen die zwischen den auseinandergedrangten Muskelfasern hindurchgetretene Schleimhaut einer Musculatur entbehrt und endheh viel-Uebergangsformen, in denen die Wand eine theilweise Muskelbekleidung besitzt. Der Bau leingt von der Intensität des primären Entzündungsprocesses ab (Starck). Die intacte Schleimhaut wird besonders in der Spitze ofter vermisst (Narben, kleine Ulcera). Die Spitze kann auch durch eine geschrumpfte, pigmentirte Lymphdrüse, oder durch Narbengewebe gebildet sein. Wie schon betont, stehen die allermeisten (über 80%) Divertikel in Beziehung zu den mediastinalen Lymphknoten. Wenn die Drüse nicht geradezu einen Bestandtheil des Divertikels bildet, kann sie mit der Schleinhaut fest verwachsen sein, oder steht mit derselben durch Bindegewebszüge in Zijsammenbang. Die Drüsen bieten meist die Residnen abgelaufener tuberenloser und einfacher Entzündungen oder von Combinationen beider, (Anthrakosis, Eitercoccen). Die Lymphknoten bieten ein Punctum fixum.

zu welchem der Oesophagus hingezogen wird. Oder es finden sich Schrumpfungsprocesse im mediastinalen Bindegewebe, nach der Wirbelsaule hin (Carres), an den Lungen (tuberculös geschrumpftes Gewebe, indurative Pneumoniel, im Bereiche der Pleuren, des obliterirten Perieards, eine Struma, Perichondritis mit Nekrose des Ringknorpels. Nicht selten scheinen Lymphdrüsenabscesse in das Speiserohrenlumen durchzubrechen: mit der Schrumpfung der Abscesshöhle entwickelt sich ein Divertikel, Wahrscheinlich haben die meisten Tractionsdivertikel eine lange Entstehungszeit. Diese Divertikel vertheilen sich gleichmassig auf beide Geschlechter.

Wir sind bisher nicht im Stande gewesen, die Tractionsdivertikel halbwegs sicher zu diagnosticiren. Sie verlaufen gewöhnlich ohne Symptome, specielt verursachen sie in der Regel keine Schlingbe-

schwerden. Tiedemann machte alterdings darauf aufmerksam, dass ältere Lente beim Essen öfter das Gefühl des Steckenbleibens von Speisetheilen im Halse an sich beobachten, und er ist geneigt, solche Beschwerden auf Tractionsdivertikel zu beziehen. Solche Schluckbeschwerden können aber doch mannigfache Ursachen haben (bei alten Individuen Vorbuchtungen der Oesophagusschleimhaut durch Druck von Drüsen in der Höhe der Bifurcation, durch Schwielen etc.). Nur in wenigen ein-

Fig. 24.



Mehrfache Tractionadireitikel. im untersten einzt ein Spul-

(Grazer Musealpraparat No 2578)

schlägigen Fällen (Eternod, Oeconomides) wurde an der Leiche eigentliche Stenose der Speiseröhre durch Tractionsdivertikel festgestellt. Mit Hilfe der Oesophagoskopie könnte man, wenigstens in geeigneten Fällen, das Divertikel finden, die ösophagoskopische Untersuchung pflegt man aber blos auf bestimmte Anlässe hin (Schlingbeschwerden) vorzunehmen.

Trotz ibres latenten Verlaufes bieten diese Divertikel gelegentlich für das Leben grosse Gefahren. Diese Gefahr liegt zunächst in der moglichen Perforation vom Lumen des Oesophagus (Fremdkörperentzundungen) oder seltener von der Umgebung der Speiserohre (Vereiterungen in den Drüsen) aus. Die Perforation kann einen gutartigen Verlauf nehmen (Entleerung des Eiters durch den Oesophagus. Abkapselung der Abscesshöhle, selten Zurückbleiben einer Narbenstrictur); ein verhängnissvoller Ausgang jedoch steht bevor bei Eindringen von Speisentheilen in die Abscesshöhle (auf das Mediastinum übergreifende Verjauchung) oder bei fortgesetzter Infection immer neuer Drüsenpakete. Die Mediastinitis kann sich mit Phlegmone des Halsbindegewebes, mit Thrombophlebitis der V. jugularis interna combiniren. Gewöhnlich aber erfolgt Durchbruch des Eiters in Trachea, Bronchien (ist unter Umständen noch relativ günstig), Lungengewebe, Pleura, Pericard, Gefüsse. Eine auf der einen Seite mit dem Divertikel, auf der anderen mit einem Bronchus verwachsene Drüse perforirt bisweilen gleichzeitig in beide, und es stellt sich eine directe Communication von Divertikel und Bronchus her. infectiöse Material kann aspirirt werden, und es kommt zu Lungen gangran (A. Fraenkel, Occonomides, Zenker, Tetens, Tiedemann). Auch Durchbruch eines Divertikels in bronchiektatische und weilen in Lungencavernen zieht manchmal Gangran nach sich, Auch eine Pleuritis vermag das perforirende Divertikel zu verschulden. Durchbrechende mediastinale Abscesse rufen Empyem hervor. Unter Vermittlung einer Lungengangran kann auch Pyopneumonothorax zu Stande kommen. Häufiger ist Pericarditis eine Folgekrankheit von Divertikeln, und zwar propagirte eiterige, serofibrinose und obliterirende Entzundungen. Selten sind Perforationen in die Pericardialhöhle. Bei Bestehen bleibender Communicationen zwischen Oesophagus und Pericardialhöhle kann Pneumopericardium austreten. Auch den in der Nähe befindlichen Gefässen werden gelegentlich die Tractionsdivertikel gefährlich, besonders wenn die Spitzeeines solchen in der schwielig verdickten Gefässwand liegt (linker Lungenarterienast, Aorta thoracia, Vena cava superior)

Abgesehen von dieser Perforationsgefahr verschulden die Oesophagusdivertikel noch eine weitere Folgekrankheit, das Carcinom (Schütz, Körner, Heller, Ritter, Starck). Ritter weist auf die Analogie mit der von Hauser zuerst erkannten Entstehung von Carcinomen auf Grund von alten Magengeschwürsnarben hin, da ja auch in den Divertikeln, deren Schleimhaut überdies durch eingelagerte Speisetheile in permanenter Reizung erhalten wird, Narbenbildung ein häufiges Vorkommen bildet.

Endlich können in einem Tractionsdivertikel durch starken Innendruck Pulsionsdivertikel entstehen, die für sich erheblich wachsen (Tractions-Pulsionsdivertikel),

Literatur.

H. Chiari, Prager medicinische Wochenschrift. 1884, S. 13.

Eternod, Dissertation, Genf 1879,

Fraenkel, Deutsche medicinische Wochenschrift. 1893, S. 1370. Ibidem. 1896, S. 52.

Haas, Dissertation. Erlangen 1897.

v. Hacker, Handbuch der praktischen Chirurgie. Bd. II, S. 493.

Hackermann, Dissertation. Göttingen 1891.

Heller, Bransch's Dissertation, Kiel 1856.

Korner, Deutsches Archiv tur klimsche Medicin. Bd. XXXVII.

Oekonomides, Dissertation, Basel 1882

Rokitansky, Medicinische Jahrbucher des österreichischen Staates, Bd. XXX. Neue Folge, Bd. XXI, S. 222, Handbuch, Bd. III.

Ritter, Deutsches Archiv für klinische Medicin. Bd. LV.

Schmidt, Dissertation, Freilurg 1896.

Schutz, Mitthedungen aus dem Prager pathologisch-anatomischen Institut. Heft 2.

Springer, Prager Wochensohrift, 1899, Nr. 7.

Starck, Die Divertikel der Speiserohre, Leipzig 1900.

Tetens, Dissertation, Kiel 1888.

Tiedemann, Dissertation, Kiel 1875,

Zenker, Handbuch, I c. S. 66.

VII. Nekrose.

1. Decubitale Nekrose des Pharynx und Oesophagus.

Die Entwicklung der Lehre vom Druckbrandgeschwur in der Speiserobre hängt mit der Perichondritts laryngea zusammen. 1850 stellte Dittrich die Behauptung auf, dass dieselbe wahrend eines langen Siechthums aufmeten könne und dann als decubitale Erscheinung aufzufassen sei. Am Ringknorpel findet man eine fluctuirende Hervortreibung, bei deren Incision (im Cadaver) ichoroser Eiter sieh entleert. Der Abscess kann in den Weichtheilen über dem Knorpel sitzen, oder sich bis aufs Perichondrium erstrecken oder auch unter ihn sich aussehnen. Der Knorpel kann als nekrotische Masse vorliegen. Oder an Stelle des Abscesses liegt ein Geschwur vor, dessen Gestalt rundlich, dessen Trefe verschieden ist. Oft zeigt sich der Knorpel entblösst vom Perichondrium und sieht frei in das Rohr des Desophagus. Bald hat das Geschwur nur geringe Ausdehnung und sein Grun i wird vom Knorpel gebildet. Bald ist letzterer seiner ganzen Grosse nach betailen, das Periost geschwunden, er selbst nekrotisch, nsurirt, verkleinert, in Stücke zerfallen Der vorderen Geschwursbildung entspricht haufig ein Defeet an der hinteren Pharynxwand, welcher, in Gestalt und Grosse dem vorderen Geschwure gleichend, in der Tiefe wechselnd ist. Dittrich ist es gewesen.

Fig. 25.



Decubitale Nokrose des Oesophagus (Pharvux) an der vorderen und correspondir ind at. let birteren Wand, (Orarer Muscalpraparat Nr. 4562)

welcher auf die Erscheinung zuerst aufmerksam machte, und darin die Aufklarung für die Ursache der ganzen Affection entdeckte. Allerdings erblickte er noch den Grundsitz des Leidens im Perichondrium und legte den Hauptwerth auf dessen Betheiligung.

Eine Behinderung Ernährungszufuhr. der welche durch constanten, wenn auch might besonders hochgradigen localen Druck herbeigeführt wird. verursacht meist nur ein langsames Absterben des Gewebes (Nekrobioso), Ber jedem Decubitus kommen ausser der localen Circulationshehinderung auch allgemeine Ursachen in Betracht: Inanition, nenromusculare Schwäche, Infeet, besonders Typhus Tuberculose, Lues, Kehlkopf und Luftröhre auf der einen, die Speiseröhte aufder anderen Seite stellen zwei parallele Schlauche dar, welche durch eine Schichte lockeren Gewebes von siaander getrennt sind An der Verlöthungsstelle finden sich die Cartilage cricoidea und die Carulagines arytaenoidene verbunden durch die zarten Musculiarytaenoidei, wahrend die Knorpelringe der Trachea durch die Pars unterbremembranacea chen werden. Da grenzen also überall weiche tiebilde aneinander. Nur der Ringknorpel liegt mit seiner breiten, dieken Platte unmittelbar dem Pharung anf. Besonders wenn der

Körper herizontal liegt, muss sich ein Druck auf den Schlundkopf und den oberen Theil der Speiseröhre gegen eine bestimmte umschriebene Stalle der Wirbelsäule geltend machen. Hier kann es also zur Circulationsbehinderung kommen und zu Nekrobiose. Dem geringfügigen Druck entspricht eine schwächere Resistenz der ösophagenlen Schleimkaut, trotz ihres der äusseren Hant ähnlichen Baues. Dazu kommt noch, dass gerade der Ringknorpel in seinem platten Theile gern verkalkt und dann ein weit hürteres Gebilde als im normalen Zustande wird.

Wirken alle augedeuteten Umstände zusammen und entwickelt sich eine decubitale Nekrose, so zeigt die Oesophagusschleimhaut in der Gegend der Platte des Ringknorpels zunächst eine Usurirung. Da die Druckmomente fortdauern, schreitet der Vorgang in die Tiefe fort, umsomehr als locale Infection sehr leicht hinzutrut und dadurch Eiterung hervorgerufen wird. Die Verschiedenheit der anatomischen Bilder ist hauptsiehlich der letzterwähnten Complication zuzuschreiben Schliesslich (aber immer secundär) wird das Perichondrium des Ringknorpels ergriffen: auch dieses stirbt ab und der Knorpel selbst unterliegt der regressiven Metamorphose (Fig. 25).

Ausser auf der Ringknorpelplatte findet sieh entsprechend der Lage des vorderen Sehleimhantlefectes einer hinten an der der Wirbelsäule zugekehrten Seite des Pharynx. Die Entstehung des correspondirenden Geschwüres ist nur in Verbindung zu bringen mit einem Decubitus an der Ringknorpelplatte, weil er ihm in Bezug auf Lage und Grösse ganz entspricht, es ist ein »Abdruck« davon. Ausser den Fallen, in denen decubitale Geschwüre an der vorderen allein, oder zugleich auch an der hinteren Wand beobachtet wurden, gibt es auch noch solche, in dem nur die hintere Wand decubitale Nekrose zeigt. Dann haben also die den Ringknorpel selbst deckenden Weichtheile seinem Druck Widerstand geleistet, beziehungsweise die Nekrose steht ihnen noch bevor, während der Druck ausreichte, nekrotisirend auf die hintere Wand zu wirken: gerade solche allein bestehende Geschwüre sind das wichtigste Beweismittel für die decubitale Entstehung, da sie schon wegen ihrer der Ringknorpelplatte ganz entsprechenden Grösse und Gestalt keinen anderen Ursprung haben können.

Diese Druckbrandgeschwüre entstehen wohl fast immer erst in den letzten Lebenstagen und Wochen des betreffenden Individuums, sie haben deshalb geringes praktisches Interesse. Ob aus ihrer Weiterentwicklung oder aus der Art ihrer Ruckbildung z. B. für einen genesenen Typhuskranken pathologische Störungen erwachsen können, ist ganz unsieher

Literatur.

Dittrich, Prager Vierteljahrsschrift 1850 G. Herrmann, Inaugural-Dissertation, Breslau 1830, Zenker und v. Ziemssen, Handbuch, l. c., S. 156.

2. Anderweitige Drucknekrosen.

Durch anhaltenden starken Druck von aussen kann die Speiseröhrenwand bis zum vollständigen Durchbruch usurirt werden. Zunker sah bei einer substernalen, die Trachen stärk comprumrenden und gegen die Speiseröhre anpressenden Struma die Wand des Oesophagus durch das luntere Ende des funften Trachealknorpelringes ganz durchstossen, so dass der entblösste Knorpel frei in das Lumen vorragte. Hamburger, erwähnt eines ähnlichen Falles, in welchem der verkalkte Larynx durch eine beträchtliche Geschwulst am Halse nuch rückwärts gedrängt und die vordere und hintere Wand des Schlundes durch den gegen die Wirbel andrängenden Ring-

knorpel durchbohrt war.

Besonders aber kommt eine solche Druckwirkung in Betracht bei Aneurysmen der Aorta descendens thoraciea, deren Perforation in den Oesophagus (manchmal neben gleichzeitig vorhandener Wirbelusurrung) öfter beobachtet worden ist. Wenigstens in einzelnen dieser Falle verursacht das gegen die Speiseröhre vordringende Aneurysma eine umschriebene Verschorfung: durch Losung des Schorfes entsteht ein Drückbrundgeschwurt dessen Durchbruch erst die Communication mit der Aorta herstellt.

* *

Auch von innen her können Druckbrandgeschwüre entstehen. In dieser Weise wirken Fremdkörper (hinsichtlich dieser vergleiche man die chirurgischen Handbücher), ganz besonders aber Dauersonden. Zwei einschlägige bemerkenswerthe Beobachtungen theilte Kermauner aus der Grazer chirurgischen Klinik mit. In dem ersten dieser Fälle (ausgedehntes Zungeneareinom, Excision der Neubildung nach temporärer Resection des Unterkiefers in der Gegend der Prämolaren, Drüsenexstirpation) wurde ein Magenschlauch eingeführt. Später musste auch noch die Tracheotomia inferior gemacht werden (Dyspnoë in Folge von Schleimsecretion). Nach der Krankheitsgeschichte hätte der Magenschlauch 14 Tage gelegen, als man den Versuch muchte, ihn wegzulassen, doch musste er gleich wieder eingeführt werden, da der Patient nicht zu schlucken vermochte. Der Patient starb an einer trachealen Blutung. Bei der Obduction fand man an der hinteren Fläche des Giessbeckenknorpels einen 3 cm langen, 1 cm breiten Decubitus mit scharf abgesetzten Rändern; in seiner Basis lag die verkalkte Ringknorpelplatte vor. Ein analoger Decubitus fand sich an der hinteren Wand des Oesophagus. Der durch den Druck des Magenschlauches (!) arrodute zweite Brustwirbel, sowie die nächstfolgende Bandscheibe lagen hier frei. Ein dritter solcher Decubitus befand sieh knapp über der Cardia. In dem zweiten Falle (Tonsillargeschwülst) wurde ebenfalls nach der Operation ein Magenschlauch eingeführt. In den nachsten Tagen war auch hier die Tracheotomie nöthig. 23 Tage nach Exstirpation der Geschwulst verblutete die Patientin aus dem Oesophagus. Bei einem der Brechacte wurde die Sonde aus der Speiserobre herausgestossen. Die Section ergab an der Rückseite des Larynx, an der Cartilago cricoiden einen 2 cm langen, 1/2 cm breiten und an der hinteren Wand der Speiseröhre ebenfalls einen Substanzverlust. In der Mitte des letzteren fand sich ein für eine mittlere anatomische Sonde durchgangiges Loch, durch welches man in die kleinfingerdicke, etwas atheromatöse Arterna subclavia dextra gelangte, die erst hinter der Arteria subclavia sinistra am Aortenbogen entsprang und hinter dem Gesophagus zur rechten Seite hinüberzog. Der Ocsophagus war sonst etwas erweitert, die Schleimhaut an einzelnen Stellen weisslich verfürbt. Vor der Cardia fand sich noch ein dritter Substanzverlust.

Das praktische Interesse solcher Fülle liegt darin, dass dieselben zeigen, welches Unheil trotz der in ihrem Baue begründeten Resistenz der Schleimhaut selbst ein weiches Kautschukinstrument in den physiologischen Engen des Oesophagus durch permanentes Liegen anzurichten vermag.

Literatur.

Hamburger, Klinik der Oesophaguskrankheiten. S. 185 Hanot, Arch. génér Juli 1876, pag. 22. Kermauner, Wiener klinische Wochenschrift. 1898, Nr. 43. Leudet, Gaz méd, de Paris, 1864, Nr. 25 Zenker-v. Ziemssen, Handbuch, I. c., S. 112.

3. Veränderungen der Oesophaguswand durch Einwirkung des Magensaftes.

Wir haben mehrere verschiedene Formen von Veränderungen der Oesophaguswand unterscheiden gelernt, welche durch Einwirkung des Magensaftes hervorgerusen werden. Zunächst kennen wir eine postmortale Oesophagomalacie, die theils mit, theils ohne Gastromalacie sich einstellt. Weiters gibt es eine Speiseröhrenerweichung, welche ent-, weder kurz vor oder während der Agonie auftritt (intramortale Oesophagomalacie). Zenker und v. Ziemssen haben sogar die Meinung vertreten, dass eine durch den Magensast bewerkstelligte Speiseröhrenerweichung in sehr seltenen Fällen sich auch, ohne alle Beziehung zu einer vorausgehenden ernsteren Erkrankung, in ganz gesundem Zustande intra vitam sehr rapid entwickeln und dadurch zur Grundlage der durch eine kleine, aber wohlbeglanbigte Reihe von Beobachtungen sicher gestellten sogenannten spontanen Ruptur des normalen (relativ normalen) Oesophagus, welche als ganz plotzlich mit den erschreckendsten Symptomen austretende Katastrophe unmittelbar zum Tode des betroffenen Individuums führt, werden kann. Ich glaube kaum, dass diese letztere Anschauung in der Zukunft sich uneingeschränkt wird behaupten können. Dagegen gibt es unzweifelhaft nach ihrer Entstehung den sogenannten runden Magengeschwüren sehr nahe zu stellende pentische Ulcera des Oesophagus selbst (nicht etwa blos auf die Speiseröhre übergreifende Ulcera rotunda ventriculi), welche erst seit verhältnissmassig kurzer Zeit allgemeine Anerkennung gefunden haben, nachdem Zenker und v. Ziemssen einschlägige ältere Angaben für nicht einwandfrei erklärt hatten, und erst seither (1879) neues sicheres Beweismaterial gewonnen wurde.

a) Oesophagomalacie.

Die Speiseröhrenerweichung kommt am hänfigsten mit Gastromalacie zusammen, jedoch seltener als letztere, nur bisweilen auch ohne dieselbe vor. Sie nimmt unmer in verschiedener Ausdehnung die untere Hälfte des Oesophagus ein. Manchmal ist dabei blos das Epithel abgelost, oder haftet selbst noch theilweise in Form von Inseln oder von den Faltenthälern der contrahirten Speiseröhre entsprechenden Längsstreifen. Die ihres Ueberzuges beraubte Schleimhaut erscheint glatt, missfärbig von schwärzlichen Gefässlinien durchzogen, in der Consistenz nur wenig verändert. Ber den starkeren Graden

der Erweichung werden Schleimhaut und Muscularis sehr weich, gallertigdurchscheinend, oder selbst schwärzlich und pulpös. Die Wand reisst dann selbst bei leichtem Zuge ein, oder man findet sie bei der Obduction bereits, und zwar gewöhnlich in Form eines oder mehrerer Längsrisse, auseinandergewichen. Das angrenzende Bindegewebe des hinteren Mediastinums ist dann in grösserem oder geringerem Umfange gleichfalls missfärbig erweicht und oft die in der Umgebung sugillirte Pleura, besonders diejenige des unteren Lungenlappens, eingerissen, wobei auch das Cavum pleurae mit Blut gemengten Mageninhalt aufweist. Subpleurales Emphysem ist dabei häufig. Der übrige Theil der Speiserohre erscheint gewöhnlich normal.

Ihrem Wesen nach ist die Oesophagomalacie mit der analogen Veränderung des Magens ganz identisch. Für den Magen ist durch Hunter und Elsässer, für den Oesophagus durch King und Zenker festgestellt worden, dass die Erweichung in der grössten Mehrzahl aller Fälle ein eadaveröser Vorgang ist. Zur Herstellung der für denselben nothwendigen allgemeinen Bedingungen (genügend sauerer pepsinhaltiger Magensaft, aufgehobene Circulation und schwindende vitale Energie des Protoplasma, höhere Temperatur) kommt hinsichtlich der Speiseröhre noch die Voraussetzung hunzu, dass vor dem Sterben eine Regurgitation von Mageninhalt erfolgt ist und dieser in Folge der verloren gegangenen Contractionsfahigkeit der Cardia länger dort verweilt hat.

In anderen, wie Zenker behauptet, sogar recht zahlreichen Fällen beginnt die Erweichung schon in der lange dauernden Agonie und kaum während derselben bis zur Perforation fortschreiten (intramortale Oesaphagomalacie. Den Beweis dafür finden Hoffmann und Zenker zunachst in der Sugillation der Pleura und der anderen dem Magensaft ausgesetzten Geweben, welche bei Annahme einer ausschliesslich cadaverösen Entstehung ganz unverständlich wäre. Dieselbe weist auf eine, wenn auch sehr schwache, noch fortbestehende Circulation hin. Beneke findet in der Musculatur des normalen Oesophagus als einfache Leichenerscheinung ganz regelmässig hyaline Degeneration der Muskelfasern (Quellung im Lymphserum). Dabei ist die Verbreitung der Schollen in den glatten Muskeln unregelmässig. An den Rändern intravital erfolgter Risse sollen dagegen die Hyalinmassen breite homogene, scheinbar von einer Zelle auf die Nachbarzelle übergehende Querbänder darstellen, welche sehr dicht auf einander folgen. Dies spreche dafur, dass diese Zellgruppen in hochgradig contrahirtem Zusand hyalin geworden sind Auch kommen noch zu Lebzeiten der betreffenden Individuen blatige Entleerungen (blutiges Grbrechen emige Stunden vor dem Tode; vor. Oder es wird wenigstens bei der Obduction ein blutiger Inhalt im Magen und in den obersten Darmschlingen vorgefunden. Endlich kann sogar ein bei der Section constatirtes subpleurales interstitielles Emphysem sich noch zu Lebzeiten des Kranken durch percussorische Zeichen (Tympanismus) bemerklich machen.

Der Mangel von Reactionserscheinungen in der Umgebung auch solcher intramortaler Erweichungen kann durch die Vita minima der angedauten Theile erklärt werden.

Der klinischen Beobachtung fällt die Aufgabe zu, weiteres Beweismaterial zu erbringen. Man müsste, mehr als es bisher Geptlogenheit ist (und natürlich mit aller Vorsicht), den Thorax von dem Tode nahen oder beteits agonisirenden Patienten physikalisch untersuchen. Eine plötzliche Ausammlung von Flüssigkeit oder Luft in der Pleurahöhle würde eine endgiltige Feststellung der intra vitam zu Stande gekommenen Erweichung bedeuten, Man hätte sich dabei nuch bereits von Rokitansky gemachten Feststellungen hauptsächlich an Kranke, die mit tuberculöser Meningitis und sonstigen cerebralen Affectionen behaftet sind, zu halten, weil zwischen diesen und der Erweichung (sowohl der cadaverosen als der intramortalen) unzweifelhaft ein Combinations-, beziehungsweise ein ursächliches Verhältniss bestelit.

Die grösste pathologische Bedeutung würde die digestive Auflösung des nicht völlig abgestorbenen Gewebes im noch lebenden, wenn auch bereits (in Folge anderweitiger Erkrankungen) agonisirenden Körper dann gewinnen, wenn sie wirklich die Vermittlung herstellen würde zwischen gewöhnlicher Speiseröhrenerweichung und »spontaner« Oesophagusruptur, Die Gründe, welche Zenker für ein plotzliches Auftreten desselben digestiven Vorganges mitten im gesunden Leben aufgestellt hat, wollen wir im folgenden Capitel discutiren.

b) Segenannte Spontanruptur des Oesophagus. Mechanische Oesophagusruptur.

Die Ruptur der Speiseröhre ist zu unterscheiden einerseits von den traumatischen Continuitätstrennungen und andererseits von den langsamer eintretenden Wanddurchbohrungen in Folge zerstörender Krankheitsprocesse (Perforation). Ganz plötzliche Zerreissungen des Oesophagus in (relativ) gesundem Zustande, meist ohne jede anderweitige Veranlassung als eine vorher eingenommene Mahlzeit, sind bisher in 17, durch das Sectionsergebniss sichergestellten Fällen beobachtet. Es berührt ganz eigenthümlich, dass unter diesen allen eine Beobachtung von Boerhave (gleichzeitig ist dieselbe die älteste) auch heute noch als eine der in allen Einzelheiten gesichertsten erscheint. Die bestbeschriebenen Fälle rühren ausserdem von Fitz, Meyer, Gramatzki. Formad und Wolff her.

Der Leser wird die eindringlichste Vorstellung dieses verhängnissvollen Ereignisses, welches als solches immer gleichbedeutend ist mit einer unmittelbar den Tod herbeiführenden Katastrophe, gewinnen, wenn ich den Fall von Allen-Fitz und eine der seit Zenker's Zusammenstellung (1878) gemachten einschlägigen Beobachtungen hier - in aller Kurze — anführe:

Der Fall von Allen betrifft einen 31jährigen Potator (in der Vorgeschichte Delirium tremens). 1874 und noch einmal später 1875 » Gastritis«, dabei jedes Mal Bluterbrechen. Am 26. Januar, Nachmittags 6 Uhr beim Essen, fühlt sich der Patient plötzlich zugeschnürt, wie wenn ein Bissen trgendwo in seiner Kehle steckte. Nach einer Stunde grosser Beängstigung warf er durch energische Austrengungen das Hinderniss aus. nämlich ein Stuck hartes, zähes, knorpeliges Fleisch von runder Gestalt. Un-

mittellar hinterher folgte eine mässige Menge Blutes. Der Diener des Kranken merkte dann eine Anschwellung beiderseits am Winkel des Unterkiefers. zuerst links dann rechts, welche bald durch eine Schwellung quer von Laryox und Trachea vereinigt wurden; die Schwellung wuchs rasch. Flüssigkeiten konnten geschlinekt werden. Nach weiteren zwei Stunden, als der Arzt den Patienten sah, fand sich ein Zustand grösster Erschöpfung. Es war noch einmal eunblutiges) Erbrechen eingetreten. Leichte Druckempfindlichkeit links neben der Trachea. Jetzt erstreckte sich die Anschwellung bereits auf beide Wangen. In der folgenden Nacht schwoll noch der ganze Nacken und die obere Thoraxgegend an, im Laufe des 27. Januar auch die Arme bis zu den Fingern. Die Geschwulst bekam Gruben auf Fingerdruck, im Gesicht war sie hart und gespannt, von dunklem, ervsipelatösem Ansehen und (iefüh). Zeitweilig heftige Schmerzen in der rechten Seite und im oberen Theile des Rückens. Puls 100. Haut heiss, beständiger Durst, häufiges Erbrechen, gelegentlich solches mit Blut. Schlucken leicht und ohne Schmerz. Kein starker Husten, aber beständige Expectoration eines dicken mitunter bluthaltigen Schleimes. Im Laufe des 28. Januar derselbe Zustand, nur breitet sich die Schwellung, deren emphysematoser Charakter an diesem Tage unverkennbar wurde, über den ganzen Körper bis zu den Zehen ahwärts aus. Daneben nur unbedeutende Dyspnoe. Am 29. Januar nahm das Emphysem schon etwas ab. Vom 30. Januar bis 1. Februar: Delirium tremens. Patient schluckt ohne Beschwerden. Am 2. Februar Krämpfe ohne Bewusstseinsver-Am 3. Februar Abends ruhiger Tod in husserster Erschöpfung.

Die von Fitz gemachte Section ergab zunächst Emphysem des Unterhautbindegewebes. Auch das Mediastinum anticum nach Entfernung des Sternums emphysematös. Herz verfettet. Links alte pleuritische Adhäsienen. die emphysematös waren, auch die Costalpleura enthielt zahlreiche Luftblasen. Rechts Zeichen frischer Pleuritis. Lungen ödematös. Vorne und rechts. neben und unter der Bifurcatio tracheae, fand sich im Desophagus ein zwei Zoll langer, durch alle Haute gehender Riss; die Ränder desselben waren scharf begrenzt und zeigten weder makro- noch mikroskopisch die Spuren früher bestandener Elcerations- oder Degenerationsprocesse. Durch diesen Riss war eine Communication hergestellt zwischen der Speiseröhre und einer buchtigen Höhle im Mediastinum posticum, welche sich zwischen dem Oesophagus und der Trachea erstreckte. Die Höhle hatte den Umfang einer kleinen Citrone und war mit Blut gefüllt und mit fibrösen Balken durchsetzt. Man konnte hinten den verdickten und gerötheten N. vagus erkennen. Die diese Höhle rechterseits bedeckende Pleura zeigte die Symptome frischer Entzündung. Die Innenfläche des Oesophagus ven der Gegend der Bisurcation bis zur Cardia grünlich gefärbt, das Epithellager fleckweise verdickt und vollstäudig fehlend auf Strecke eines Zolles unterhalb des Risses. Seine Wände waren von normaler Consistenz. Im Magen: chronische Gastritis.

Wolff berichtet über den Fall eines 32jährigen, vorher ganz gesunden Schauspielers, der geine reichlich ass, aber wenig trank. Dieser bekam ganz plotzlich eines Abends im Theater ein Getühl von Völle im Epigastrum und ein Uebelkeitsgefühl, wekhes ihn veranlasste, an einen Ausguss zu treten, um zu erbrechen. Er steckte zu diesem Zwecke einen Finger in den Mund, hatte aber kaum legonnen, Brechbewegungen zu machen, als er in grösster Augst aufschrie: Mir ist etwas lanerlich gerissen, ich hörte und fühlte est

Luft' Doctor's Der sofort herbeigerusene Arzt fand den Patienten im böchsten Collaps, nach Luft ringend, mit heftigsten Schmerzen in der Gegend des Magens und des Kreuzes. Er hatte hochgradige Dyspine, Cyanose, interstitielles Emphysem des Gesichtes und des Nackens und war fast pulslos. Man koante auch noch einen Flussigkeitserguss in die linke Pleura constatiren, dann ging der Patient nach wenigen Stunden zu Grunde.

Bei der Obduction fand sich die linke Pleurahöhle mit Gas und Speiseresten augefult, die Lunge war vollständig atelektatisch. Dicht oberhalb der Cardia war ein scharfer Riss im Desophagus von ungefähr ein Zoll Länge, welcher durch die ganze Wand desselben ging und keine Spur von Ulceration oder sonstigen puthologischen Veränderungen zeigte. Nur an einer kleinen Stelle fehlte das Epithel der Schleimhaut (postmortale Maceration).

Wie in diesen sind auch in den anderen hiehergehörigen Fällen folgende charakteristische symptomatische Eigenthümlichkeiten besonders hervorgetreten: der plötzliche, durch Würgen oder Erbrechen eingeleitete und durch erschreckende Heftigkeit gekennzeichnete Beginn, der nur selten fehlende Schmerz in der oberen Magengegend, die Empfindung eines Risses in dieser Region, die öfter erhaltene Fähigkeit, Flüssiges beschwerdelos zu schlingen, der hochgradige Collaps, das sehr schnell sich entwickelnde, in der Gegend des Halses über der Clavicula sich ausbreitende Hautemphysem, Dyspnoë, Pulsbeschleunigung. Tod innerhalb der ersten 24 Stunden oder innerhalb weniger (hochstens acht) Tage. Der Riss der Speiserohre findet sich immer im unteren Theile derselben, nahe der Cardia beginnend, oder selbst bis in die Magenschleimhaut hineinreichend. Nur in einem Falle (Boerhave) war der Oesophagus circular durchtrennt, in allen übrigen Beobachtungen handelte es sich um Längsrisse, einmal (Gramatzki's Fall) wurde gegenüber noch ein zweiter (nur bis in die Submucosa reichender) Längsriss gesehen.

An der intravitalen Entstehung dieser Oesophagusrupturen kann man nicht zweiseln. Zenker sucht ihre Ursache, wie bereits erwahnt, in einer ohne alle Beziehung zu vorausgegangenen ernsteren Erkrankungen in ganz gesundem Zustande intra vitam sehr rapid entwickelten Oesophagomalacie. Die spontane Ruptur einer gesunden Speiseröhre erscheint ihm > kaum glaublich <.

Als erforderliche Bedingungen für das Zustandekommen einer solchen Speiseröhrenerweichung führt Zenker an. 1. Anwesenheit eines pepsinretehen sauren Mageninhaltes; 2. Regurgitation; 3. längeres Verweilen in der Speiserohre: 4. genugende Korperwarme: 5. Abschwächung der Bluteireulation in dem Oesophagus, und behauptet, dass alle diese Bedingungen in den Fallen von sepontaner« Gesoplingusinptur auch vorhanden gewesen sind.

Schon Fitz Lat befont, dass in einigen der als Rupture gehenden Beobachtungen nach den eigenen Angaben der Autoren ausser dem Riss solche Erscheinungen vorhanden waren, welche auf Oesophagomalacie hinweisen. So war z.B. in Habershon's Fall der Fundus des Magens hochgradig erweicht Auch seit der Zusammenstellung von Zeuker (im v. Ziemssen'schen Handbuche) zind Beobachtungen von Ruptur des Oesophagus veröffentlicht worden, in denen sowohl die Natur des ganzen Falles, als auch die Beschreibung der unntomischen Veranderung in der Umgebung des Risses auf eine Malacie hinweisen. Hieher gehören wahrscheinlich die beiden Fälle von Boyd und andere.

Aber z. B. für die Beobachtungen von Meyer, Fitz, Formad, Wolff, wahrscheinlich auch für diejenigen von Boerhave, Gramatzki und andere lusst sich der Nachweis, dass die angeführten fünf Bedingungen sämmtlich vorhanden gewesen und zusammengewirkt haben, absolut nicht erbringen. Diese Fälle sollten deshalb als eine eigene Kategorie aufgestellt und auch an einer anderen Stelle im nosologischen System abgehandelt werden. Sie müssten dann ähnlich aufgefasst werden, wie die (seltenen) Fälle von Gastrorrhexis durch starke Aufullung. Der klinisch feststehende Zusammenhang der bei ganz gesunden Individuen auftretenden Zerreissungen des Oesophagumit Brechaeten, die typische Form dei Ruptur als Längsriss und die beschnehtete Existenz von Längsrissen, die auf den Magen hinübergreifen, verweisen auf plötzliche, bedeutende Steigerung des Binnendruckes.

Thalheim und Brosch haben die einschlägigen Fragen experimentuell zu losen versucht. Die Versuche unt Wasserfüllung der Speiseröhre vom obern Ende her bis zum Bersten des Organes lehrten, dass der eardiale Abschnitt um wenigsten widerstandsfahig gegen Dehnung ist. Beneke füllte den Descephages vom Magen aus und liess das abgebundene pharyngeale Ende herabhangen; auch bei dieser Versuchsanordnung platzte zuerst der Cardinabschnitt. Brosch meint allerdings, dass der Brechaet ohne andere prädtsponirende Ursachen die gewultige Erhöhung des Innendruckes, welche zur Rupturirung nothwendig ist, nicht erzeugen könne. Die bisher supponirten primären Wandveranderungen sind aber auch nicht sieher nachgewiesen, und die Falle mit vorgangiger Gehrenerkrankung gehören zumeist ins Bereich der intramortalen Oesophagemalaere.

Der Entstehungsmechanismus jener Kategorie von Fällen, in denen vorausgegangene chemische Schädigung (peptische Einwirkung des Magensattes) nicht in Betracht kommt, kann nur ein zweisacher sein, entweder gewaltsame Contraction des unteren Drittels der Oesophagusmuschlatur (Spasmus des leeren Oesophagus in Folge central bedingter Erregung, Zusammenziehung eines Speiseröhrenabschnittes um einen stecken gebliebenen Bissen zum Zwecke seiner Weiterbeförderung) oder bestimmte Abweichungen vom (sit venia verbo) normalen Brechact Ich gehe dabei von den wichtigsten Gelegenheitsursachen aus Steckenbleiben eines Bissens. Würgen oder Erbrechen und von der (vermuthlich disponirenden) Thatsiche, dass die meisten Betroffenen Potatoren gewesen sind. Die Annahme einer Zerreissung der noch imit ihrer normalen Festigkeit begabten Speiseröhre blos durch ihrer

eigenen Contractionen (eingeklemmte Bissen) enthält mit Rücksicht auf die analoge Affection des Magens wenigstens nichts Unglaubliches. Viel wichtiger scheinen mir aber die angedeuteten Anomalien des Brechactes. Wenn (vgl. S. 58) die active Erweiterung der Cardia, welche beim gewöhnlichen Brechact der Contraction der Bauchmuskeln vorausgeht, gehemmt ist, richtet sich der ganze Nutzeffect der Zusammenziehungen der Bauchpresse und des Diaphragmas, welche beim Brechacte im Wesentlichen die austreibenden Kräfte liefern, gegen die Cardia und den untersten Abschnitt des Oesophagus. Es gibt bekanntlich Erkrankungen des Nervensystemes, bei welchen die Patienten auf Verabfolgung von Brechmitteln durchaus kein Erbrechen bekommen, trotz angestrengtester Thätigkeit der Bauchpresse und des Zwerchfelles. So etwas könnte bei den Individuen, welche an einer mechanischen Speiserôhrenruptur zu Grunde gehen, auch vorhanden sein (Potatoren!). Dass die Erregung der den Brechact vermittelnden Musculatur (hauptsächlich z. B. auf reflectorischem Wege) besonders heftig sich gestaltet, ist eine banale Thatsache. Die Speiseröhre ist ferner beim Brechact durchaus nicht, wie Zenker glaubt, erschlafft, sie muss im Gegentheil, weil das Zwerchfell tief herabtritt, gestreckt sein. Als reissende Gewalten kommen also eventuell auch noch Zerrungen von Seiten der Nachbartheile (Zwerchfell, Magen) hinzu. Der Fall von Adams macht es sogar glaubhaft, dass schon Zwerchfellscontraction allein, ohne Erbrechen, z. B. bei der Defäcation, Ruptur des Oesophagus veranlassen kann. Endlich könnten ausser der Position des Körpers beim Erbrechen im Einzelfall noch gewisse Momente hinzukommen, welche eine ballonartige Anspannung des Oesophagus durch flüssige oder gasförmige Stoffe, die durch die eröffnete Cardia getrieben worden sind, begünstigen (Struma, sonstige die Speiseröhre verengende und verlagernde Tumoren. Druck durch den Ringknorpel). Dass der mechanischen Ruptur vorausgegangene Verletzungen durch Fremdkörper, Geschwüre oder Narben, umschriebene Nekrosen in Folge von Endarteriitis obliteraus nothig wären, ist ganz unwahrscheinlich.

Obwohl die hiehergehorigen Fälle sammtlich etwas Typisches haben und in dem Hautemphysem ein wichtiger Anhaltspunkt für die Continuitätstrennung des Oesophagus gegeben ist, lässt sich während des Lebens der Patienten die Diagnose doch nicht mit Sicherheit stellen, weil Perforationen durch eine vorausgegangene ösophageale Erkrankung oder einen periosophagealen Process kaum je mit voller Bestimmtheit sich werden ausschliessen lassen.

Die Therapie wird sich bei in der Regel dunkler Diagnose an allgemeine Indicationen halten müssen. Zur Linderung der Schmerzen und Erhaltung der Herzkraft sind subcutan Narcotica einzuverleiben und die gewöhnlichen Analeptica anzuwenden.

Literatur.

Adams, Transactions of the Path. Sec. of London. Vol. XXIX.

Allen-Fitz, Americ. Journ. of the Med. Sc. 1870. Vol. I. pag. 311. Ibidem. 1877 January, pag. 17.

Beneke, Deutsche Aerztezeitung. 1901. Heft 17. Virchows Archiv. Bd. IC. S. 1. Boerhave. Opuscula omnia. 1738. Nr. X. pag. 98. Atrocis nec praescripti prius morbi historia. Vgl. Zenker und v. Ziemssen. l.e.

Boyd, Transact, of the Path. Soc. XXXIII, pag 123.

Bowles, Med, chir. Transact, 1900.

Brosch, Deutsches Archiv für klimsche Medicin. Bd. LXXVI, S. 1, 2. Virehow & Archiv, Bd. CLXII, S. 1.

Charles, Dublin Quarterly Journ. of Med. Sc. 1870, Vol. I, pag. 311.

P. Dittrich Prager medicinische Wochensehrift, 1885.

Dryden, Med. Commentaries, Edinburgh 1788, Vol. III, pag. 308.

Elsässer, Magenerweichung der Säuglinge. Stuttgart 1846.

Formad, University med. Magazine. October 1887.

Gramatzki, Inaugural-Dissertation. Konigsberg 1867.

Griffin, Lancet. 1869. Vol. II, pag. 337.

Habershon, Patholog. and pract. observ. on diseases of the alimentary canal. London 1857.

Hoffmann, Virchow's Archiv. Bd. XLIV, S. 352. Ibidem. Bd. XLVI, S. 124 Hunter, Philosoph. Transactions. Vol. LXII, pag. 447.

King, Guy's Hosp. Reports. 1843, Apr.

Marchand, Eulenburg's Realencyklopadie. Dritte Auflage, Bd. XIV, S. 253.

Mayer, Preussische Vereins-Zeitung, Neue Folge, 1, S. 39.

Oppolzer, Wiener medicinische Wochenschrift. 1831, S. 65

Taendler, Deutsche Zeitschrift far praktische Mediem. 1878, Nr. 52.

Thalkeim, Dissertation, Erlangen, 1878,

Weeney, Lancet. 1900, July 21,

Wolff, Med. news. 1894, Nr. 19.

Zenker und v. Ziemssen, Handbuch, l. c., S. 89 ff.

c) Ulcus ossophagi pepticum (Verdauungsgeschwür der Speiseröhre).

Der Gesophagus kann Sitz der von Cruveilhier als Ulcus simplex (im Magen) beschriebenen Läsion sein. Die Seltenheit dieser Affection der Speiseröhre und der Mangel charakteristischer klinischer Symptome ist Schuld, dass sie so spät die Aufmerksamkeit auf sich gezogen hat.

Cruveilhier selbst und Mondière kennen ein Uleus oesophagi e digestione nicht. Valleix machte 1844 auf eine Beobachtung von Bouilland
aufmerksam, eine Pertoration der Speiseröhre betreffend, welche den Spontandurchbrüchen glich, die man im Magen findet. Als weitere Autoren, die sich
unter Muttacilung von Fällen, denen sie die Deutung eines Uleus perforans
gegeben haben, für das Vorkommen einer solchen Geschwürsform bestimmt
aussprechen, sind zu nennen: Albers (1839), Reeves (1853). Flower
(1854), Vigla (1855), Part (1857). Trier (1864), Eras (1866), Knott
(1878). Auch Rokitansky in der spateren Auflage seines Handbuches
und Kundrat liessen dieses Vorkommuss als seltene Erscheinung zu. Im

Vebrigen verhielt sich die pathologische Anatomie sehr zurückhaltend, insbesondere seit Zenker den in allen früheren Fällen beschriebenen Befund für die Annahme einer solchen Geschwürsform als nicht beweiskräftig erklärt hatte und diese sämmtlich auf Fremidkörperuleeration, perforirte Tractionsdivertikel, krebsige Ulcerationen und Durchbruche von aussen zurückführen zu sollen glaubte. Birch Hirschfeld (1876) wiederum dachte hiebei blos an flache carcinomatose Geschwure (sogenauntes Ulcus rodens). Es ist ja auch immerhin möglich, dass in den älteren Beobachtungen innnches als peptisch aufgefasste Geschwür eine andere Ursache gehabt hat als Magensafteinwirkung. Die eigentliche Geschichte des Ulcus peptienm oesophagi beginnt mit den Untersuchungen von Quincke (1879), Debove (1883) und H. Chiari (1884). Seuther steht es fest, dass es in Folge der digestiven Einwirkung des Magensaftes auf die Speiseröhrenwand zu eigentlicher Geschwürsbildung mit entzündlicher Gewebsinfiltration kommen kana. Quincke glaubte es bereits bestimmt aussprechen zu können, dass die Ulcera oesophagi e digestione sich ganz ebenso verhalten, wie die sogenannten performenden Geschwüre des Magens. Für beide Geschwüre ist charakteristisch, dass sie durch Einwirkung des Magensaftes nicht blos entstehen, sondern anch dadurch unterhalten und vergrossert werden.

In einer Reihe von Fällen handelt es sich bles um das Fortschreiten eines geschwürigen Processes von der Cardia des Magens auf die Oesophagusschleimbaut. Man findet dann ein entweder bis münzengrosses, gewöhnlich eirculures Uleus, welches sieh sowohl auf der Schleimhaut des Magens wie auf derjenigen des Gesophagus verbreitet. Eine solche Beobachtung machte J. Eversmann. Auch zwei der Quincke'schen Fälle und ein Fall Alex. Fraenkel's gehören vielleicht hieher. Sicher ist hier ein Fall aus der Nothnagel'schen Khink gebenfalls mitgetheilt von Alex. Fraenkel) einzubeziehen. In der einen Beobachtung Quincke's fand man bei der Section in der vorderen und seitlichen Wand der Speiseröhre eine Perforationsöffnung vor, welche mit der rechten Pleurahöhle communicirte und in dieselbe schwarzlichen Mageninhalt hatte gelangen lassen. Diese Deffnung lag in dem unteren Theil der Speiseröhre, der zugleich erweitert war, und hatte eine Lange von 45cm, eine Breite von 25cm. Um die Oeffnung herum fand sich ein Defect der Schleimhant. Dieser reichte bis an die Cardia, Tinkerseits aber noch über dieselbe binaus und setzte sieh gegen die gewulstete, leicht geröthete Schleimhaut scharf ab. In den inneren Schichten der Speiseröhre war der Defect von grosserer Ausdehnung wie in den ausseren. In dem anderen Falle fand sich ineben einer linsentörmigen Narbe an der hinteren Wand des Magens 8 cm unterhalb der Cardia) eine Narbe, die den unteren Theil des Oesophagus, etwa 1/2 cm lang, einnahm, auch in den Magen mit einigen strahligen Fortsätzen hineinragte und gegen die Schleimhaut desselben sich sehr scharf durch weissliche Farbe und glatte Oberfläche absetzte. Nach oben zu ging sie allmälig in die Oesophagusschleunhaut ober. Die etwas dünne Wand wurde an dieser stark verengten Stelle nur aus weisslichem sehnigem Gewebe gebildet. Von der Museukaris sah man mit blossem Ange keine Spur. In der ersten einschlägigen Beobachtung Fraenkels war ebentalls one Epithelgrenze zwischen Gesephagus und Cardia nicht mehr wahrzunehmen, indem auch nach abwärts gegen die Cardia zu

dieselben narbigen Bindegewebszüge auseinanderstrebten. In dem erwähnten Falleaus der Nothungel'schen Klinik war die Oesophagus-Cardiagrenze von einem longitudinal stehenden, 6 cm langen Schleimhautdefect eingenommen, welcher in gleicher Erstreckung sowohl in den obersten Magentheil, wie in den untersten Oesophagusabschnitt übergriff. Nach unten war das Ulens sehr scharf, mit einem überhängenden Wall begrenzt.

Als den selbstständigen Typus des Uleus oesophagi peptieum muss man diejenigen Formen betrachten, welche ihren Sitz (wie dies nicht anders zu erwarten ist) gleichfalls im untersten Abschnitt (letzten Drittel) des Oesophagus in unmittelbarer Nahe des Magens haben, bisweilen direct an die Cardia anschliessen, aber nicht auf die Schleimhaut des Magens selbst übergreifen. sondern sich ganz scharf absetzen, so dass dieht neben verhältnissmässig grossen Geschwürstlächen der Speiseröhre ganz normale Magenschleimhaut sich findet. Das Geschwür des Oesophagus hat keinen Lieblingssitz, wie das Ulcus ventriculi gerade in der Pylorusgegend; man findet es an jeder Stelle des unteren Speiseröhrendrittels etwa gleich oft. Die Ausdehnung der Ulcera variirt, es gibt kleine, etwa erbsengrosse Substanzverluste und Geschwüre, welche einen Durchmesser von 10 cm haben. Häufiger ist bles ein Uleus anzutreffen, es existiren aber auch öfter zwei oder selbst noch mehrere nebeneinander, die dann meist einen verschiedenen Zustand der Entwicklung aufweisen, so dass sich neben einem bereits vernarbten ein frischer Substanzverlust vorfindet. Die Vergrösserung der Geschwüre kann auch durch Confluenz benachbarter kleinerer erfolgen. Man erkennt solche Uleera daran, dass sich mitten im geschwürigen Abschmtt gauz intacte Schleunhautbalken vorfinden, auch die Gestalt der Confluenzgeschwüre ist eine abweichende. Die kleinen (mittelgrossen) Ulcera erscheinen rund oder länglich ovat oder lang gestreckt; ihre Ränder sind scharf, wie mit dem Meissel ausgeschlagen, aber doch auch abgeflacht, so dass man selbst die Greuze nicht immer sieher zu bestimmen vermag. Meist verlaufen die Seitenwände deutlich schräg, so dass das Geschwür eine nach auswärts gekehrte Trichtergestalt gewinnt. Im Grunde findet sich nur seltener noch frisches dunkles Blut, in der Regel entweder blos an einzelnen Stellen dicke braunschwarze Massen, oder der Grund ist (meistens) bereits vollkommen gereinigt. Ist das Uleus flach, bilden Schleimhauttreste den Grund, bei tiefergreifenden Formen liegt die glatte, injicirte, aber bisweilen auch unebene Muscularis bloss, welche augenscheinlich der digestiven Einwirkung des Magens starken Widerstand bietet. Bei den grossen Confluenzgeschwüren ist die Gestalt unregelmässig, an einigen Stellen ist nur Mucosa, an anderen bloss Muscularis zu erkennen. Durch die Längsfaltenbildung in der Speiserohre werden ganze streifenformige Partien dem lösenden Einflusse des Magensaftes entzogen und ble.ben deshalb auch als Schleimhantinseln öfter stehen, Vollständige Ring(Gürtel-)geschwüre sind jedenfalls sehr selten. Reher hat ein solches gesehen. Der untere Theil des Oesophagus bildete in diesem Falle. 3 cm oberhalb der Bifurcatio tracheae beginnend, eine grauweiss glänzende Flache, welche nur von wenigen schmalen normalen Schleimhautinseln und Brücken unterbrochen wurde. Durch dieses Narbengewebe schimmerte die Muscularis deutlich durch. Unmittelbar über der Cardia fand sieh gürtelförinig um den Oesophagus, nur von einer 1:5 cm breiten normalen Schleimhautbrucke unterbrochen, ein die Mucosa und Musenlaris durchdringenaes, his 40 cm breites Geschwür, welches nach hinten em 1.5 cm langes trichterförmiges Divertikel zeigte, in dessen Grunde ein

ziemlich grosses Leberstück blosslag. Nach unten schnitt das Geschwür an der Cardia in scharfer Querlinie ab. Die das Geschwür umgebende Schleimhaut ist entweder gar nicht verändert oder sie zeigt (neben älteren grosseren Ulcera) die Veränderungen des chronischen Katarrhs, Ist der Substanzverlust bis an die Serosa herangedrungen, erfolgt meistens Perforation, falls nicht früher durch chronisch-entzündliche Processe eine Verwachsung des Oesophagus mit der Nachbarschaft eingetreten ist. Der Durchbruch erfolgt in das periosophageale Bindegewebe, die Hohle des kleinen Netzes, die Bauchhöhle, einen Bronchus, das Pericard, die linke Pleura etc. Oft werden auch ösophageale Gefässäste arrodirt, was zu foudroyanter Blutung Anlass gibt. In allen Stad.en ist völlige Heilung des Cleus peptieum oesophagi möglich, als Residuen hinterlässt es dann Narben. Von kleinen Geschwuren bleiben kleine flache Narben zurück; dann finden sich aber auch grössere, gewöhnlich in strahliger Anordnung, wodurch die Speiseröhrenschleimhaut gefaltet wird. Die grossten erscheinen streifenformig, öfter taschen-, bisweilen (seiten) sogar ringförmig. Durch die Retraction dieser Narben wird das Lumen des Ocsophagus oft so stark verengert, dass kaum mehr Flüssigkeit hindurchgeht. Haufig finden sich neben einem Uleus peptieum oesophagi gleichzeitig solche des Magens oder des Duodenums.

Aus dieser Beschreibung springt die Analogie zwischen Verdanungsgeschwür des Oesophagus und des Uleus pepticum (s. simplex, s. rotundum, s. perforans) ventriculi deutlich hervor: Rundliche Gestalt, Neigung, von der Mucosa aus in die Tiefe der Wand nicht gleichmässig, sondern sich allmälig verschmälernd, also in Trichter-(Treppen-)Form vorzudringen, so dass der Schleimhautdefeet am grössten ist; scharf abgeschnittener Rand, besonders der Schleimhaut, Achse des Geschwürstrichters von schräger Richtung, so dass der untere Rand des Ulcus, steiler abfällt und an der vorderen Seite die treppenförmigen Absatze der Wandschichte breiter erscheinen. Eiterung, ausgedehnte Nekrose fehlt. Für die peptische Natur eines Uleus der Speiseröhre spricht noch besonders stark, wenn es vorhanden, das Anhaften braunschwarzer Gewebsreste an der Geschwürsflache. Das Uleus führt zur Verwachsung mit den Nachbarorganen, zur Perforation, Vernarbung und Strictur. Doch wird man bei der anatomischen Dingnose sehr oft die Ausschlies sbarkeit anderweitiger Geschwürsprocesse in der Oesophaguswand mit verwerthen müssen. Besonders aber dann, wenn blos eine Narbe der Beurtheilung unterliegt, wird die grösste diagnostische Vorsicht geboten sein. Immer wird man zu denken haben an die Möglichkeit einer Verwechslung mit schein bar ausgeheilten oberflächlichen Krebsgeschwüren. perforirten Tractionsdivertikeln und Narben darnach, Fremdkörpergeschwüren, Perforationen von aussen und andere (noch seltenere) Stricturen.

Mikroskopisch sind charakteristisch die entzundliche Infiltration des Geschwursgrundes. Hamorrhagien oder die Einfagerung braunselwarzer, korniger Massen, wie sie den durch den Magensuft verunderten Blutextruvasaten zu entsprechen pflegen. Die Untersuchung strictgrirter Stellen der Oesophaguswand zeigt sklerotisches Bindegewebe, welches alle Schichten der Speiseröhre durchsetzt und meist stark hypertrophirte Muskelbundel umschliesst, O. Stork hat zuerst im osophagealen Geschwürsrande des schon erwähnten Falles ans der Klinik Nothnagel (mitgetheilt von Al. Fraenkel) gefunden, dass dus geschichtete Pflasterepithel der Oesophagusschleimhaut in ausgedehnter Weise und vielfach von vereinzelten oder Gruppen zahlreicher. dicht nebeneinanderstebender Ausmundungen von Drüsenschläuchen unterbrochen war, derart, dass das dicke Pflasterepithel plotzlich wie abgeschnitten mit einer auf der Oberfläche senkrecht stehenden Linie endigte, an welche sich, blos durch eine dünne Bindegewebspapille getrennt, der nächste Ausfuhrungsgang, senkrecht gegen die Oberfläche emporsteigend, anlegte. Solche Ausführungsgänge mündeten bis zu einem Dutzend nebeneinander aus. Die ziemlich weiten mit einem einschichtigen Cylinderepithel ausgekleideten Ausfuhrungsgänge verliefen eine Strecke weit geradlinig, dann gewunden nach abwärts, wobei es in einiger Entfernung von der Oberfläche zur Bildung cystohenahnlicher Auftreibungen kam; schliesslich verzweigten sie sich uber der Muscularis unter vielfacher Gabelung zu kleinen Endschläuchen mit engem Lumen und eubischem einreihigem Epithel. Das Protoplasma des letzteren war dunkel, erst gegen die Oberfläche zu heller. Vereinzelt fand sich auch deutliche Schleimbildung, lusweilen als becherzellenartige Formation des Epithels. »Belegzellen« wurden nicht gesehen. Störk hat also im Verdauungsgeschwür des Oesophagus heterotopisch entwickelte Magendrusen gefunden, und Al. Fraenkel glaubt damit schon gewisse Lücken des theoretischen Raisonnements über die Ursachen des ösophagealen Verdanungsgeschwures ausgefullt. Der Refund, welchen Störk gemacht hat, kann nach den Untersuchungen Schaffer's (vgl. S. 9) gar nicht überraschen. Er ist aber, wie ich auf Grund von drei selbst untersuchten Fällen bestimmt versichern kann, inconstant. Uebrigens betraf der Fall aus der Nothnagel'schen Klinik, welchen Störk obducirte, ein Uleus cardiae

In pathogenetischer Beziehung ist für das Wesen der auf nirgends mehr bestrittener Selbstverdauung beruhenden und deshalb als »peptisch« bezeichneten Geschwüre überhaupt jedes Vorkommen auch in einer anderen Schleimbaut als derjenigen des Magens von principieller Bedeutung. Bekannt ist das Vorkommen solcher Geschwüre im Duodenum. Das Zustandekommen dieser Form ist sehr leicht zu verstehen, weil mit jedem Austritt von Speisebrei aus dem Magen eine grössere oder kleinere Menge wirksamen Magensaftes mit der Schleimhaut des Zwölffingerdarmes in Berührung kommt.

Als allgemeine Bedingungen für das Zustandekommen einer Selbstverdanung sind (mit grösserer oder geringerer Berechtigung) discutirt worden: Verminderung der vitalen Energie des Gewebes, Wegfall der schützenden Schleimschichte der Mucosnauf, beziehungsweise des Schleimes in den Epithelien, fehlende Circulation und damit unmöglich gewordene Neutralisation der Magensäure durch das alkalische Blut, sowie Unmöglichkeit einer Ernährung der Zellen, kleine Blutungen an der betreffenden Stelle der Wand, embolische Verstopfung kleinster Arterien. Alle diese Bedingungen berühren aber vielleicht noch nicht das eigentliche Wesen des Processes, denn bei Thierexperimenten mit künstlicher Herbeituhrung

sämmtlicher genannten Momente ist ein chronischer Verlauf des erzeugten Geschwüres nicht erzielbar! Die Chronicität ist aber gerade das klinische und anatomische Characteristicum des Verdauungsgeschwüres im Magen, im Duodenum, oder im Oesophagus.

Wie sich Gewebe, welche nicht wie die Schleimhaut des Magens und des oberen Duodenums normaler Weise fortwährend mit Magensaft in Berührung kommen, sich diesem gegenüber verhalten, besonders bei vollkommen intactem und gesundem Zustande, darüber wissen wir sehr wenig. Wie die Erfahrungen bei Magenfisteln beweisen, leistet das Hautepithel einen gewissen Widerstand. Bis zu einem gewissen Grade dürste sich dasjenige des Oesophagus ähnlich verhalten, und wahrscheinlich ist auch hier das Keratohvalin der von den Zellen vorgeschobene schützende Stoff (vgl. S. 7). Sind aber äussere Haut oder andere Gewebe irgendwie verletzt, fallen sie, wie sieh dies ebenfalls an jeder Magenfistel erkennen lässt, wo der ausdiessende Magensaft durch Unterwühlung der Bauchdecken und Erweiterung der Wunde leider oft in kolossaler Weise seine peptische Wirkung geltend macht, diesem leicht anheim. Gerade kleine, oberflächliche Verletzungen kommen aber gewiss auch im unteren Drittel des Oesophagus viel häufiger vor, als wir bisher gedacht haben. Experimentelle Untersuchungen, wie sich die Oesophagusschleimhaut einer kürzeren oder protrahirten Beeinflussung des Magensaftes gegenüber verhält, sind dringend erwünscht und gewiss ausführbar. Für die Entstehung eines Ulcus pepticum oesophagi wird wohl immer eine längere constante Einwirkung des Magensastes auf die Widerstandskrast der Schleimhaut nothig sein. Eine Hauptbedingung für die Möglichkeit des Zustandekommens ist deshalb die functionelle Insufficienz der Cardia, denn der Uesophagus schliesst unter gewöhnlichen Verhaltnissen während des Lebens keinen Mageninhalt ein.

Zum leichteren Verständniss dieser letzteren Bedingung sondere ich die Fälle von peptischem Geschwüre des Oesophagus in mehrere Gruppen.

In die erste Gruppe gehören alle Fälle, in denen es sich um Ulcera cardiae ventriculi handelt. Diese unterliegen derselben Beurtheilung, wie das gewöhnliche Ulcus pepticum ventriculi,

Eine zweite Gruppe umfasst alle Fälle, in welchen durch ein älteres Verdauungsgeschwür der Pförtnerregion oder durch ein solches im Duodenum eine Pylorusstenose gesetzt und Gastrektasie verursacht worden war. Higher gehört eine Beobachtung von Huwald, eine von Quincke, eine von Zahn. Zwei Beobachungen vermag ich selbst hinzuzufügen.

Der eine meiner eigenen Falle betrifft ein Praparat des (trazer pathologischen Museums (Nr. 3483), welches von einem 5ºjährigen Knecht berrührt, der an einer auf Grund eines Uleus rotundum entstandenen Pylorusstenose und kolossaler Magenerweiterung

gelitten hatte und unter Blutung in den Darm und Erbrechen gestorben war. Der Oesophagus erschien erweitert, seine Muscularis hypertrophict, Dilatation und Hypertrophic nahmen allmälig gegen die Cardia hin zu, so dass die Speiseröhre über letzteren auf das Doppelte erweitert und die Museularis hier über 3 mm diek war. Scharf von der Cardia angefangen, in einer Ausdehnung von 5-6 cm nach aufwärts, zeigte sich die Mucosa und Submucosa abgängig An der Cardia war die Schleimbaut gegen den Substanzverlust mit einem grobzackigen Rande abgesetzt, der übernarbt erschien, während nach obenhin in gleicher Weise übernarbte Schleimhautzacken, welche den Fortsätzen der Lüngsfalten entsprachen, weit in den Substanzverlust griffen. Die Narbe am Grunde des Substanzverlustes, sowie die Schleinhaut im Uesophagus, im Magen und noch anderen Stellen war oberflächlich erweicht, zum Theile hamorrhogisch infiltrirt.

Die mikroskopische Untersuchung ergab im Gewebe reichlich eingelagerte, braunschwarze kornige Massen (veränderte Blutextravasate). Entzundliche Infiltrationen waren nur schwach ausgesprochen. Schaffer'sche Drüsen im Geschwursrand konnten nicht gefunden werden.

Der zweite Fall ist von mir auch klinisch beobachtet worden Ein 24jahriger Lehrer war wegen immer intensiver werdender Schmerzen in der Magengegend und wegen unstillbaren Erbrechens in meine Abtheilung aufgenommen worden. Ich fand bei dem mageren anamischen Individuum Gastrektasie mit sichtbarer Peristole in der Oberbauchgegend, Hyperaciditat und diagnosticirte Pylorusstenose nach Uleus ventriculi. Die eingeleitete Behandlung führte eine merkliche Besserung berbet. Patient nahm wieder mehr flussige Nahrung zu sich. In seinen letzten drei Lebenstagen anderte sich dieses Bild aber wiederum insoferne, als die Schmerzen ausserordentlich gesteigert wurden und wiederhalt blutiges Erbrechen eintrat. Antanglich wurde blos unter Wurgen eine kleine Menge partiell geronnenen Blutes oder grossere schwarzbraune Massen entleert, wobei der Patient immer schwächer erschien. In den letzten beiden Lebenstugen stieg die Temperatur fast bis auf 89°C. Am Tage vor seinem Tode und unmittelbar vor demselben erfolgten foudroyante »Magen«blutungen. Unmittelbar nach einer solchen starb der Kranke im Collaps.

Die Obduction ergab einen mächtig erweiterten, sanduhrformigen Magen. Pylorus und Anfangsstuck des Duodenums waren durch kurze narbige Strango gegen die Flexura hepatica coli herangezogen. Der Magen enthickt eine ganz gewaltige Menge emer dunkel gefarbten Flussigkeit. Die Wandung desselben nahm von der Cardia gegen den Pylorus an Dicke tunner mehr zu. Der Pylorus aprang klappenartig vor. indem hinter ihm der Anfangstheil des Duodennus divertikelartig vorgestaipt war. Hinter demselben erschien das Duodenum dorartig narbig verdickt, dass man mit einer Pingerspitze kaum einzudringen vermochte. Hinter der Verdiekung fund sieh ein 1 cm breiter Substanzverlust . Ulcus poptieum), dessen narbige Ränder nach allen Seiten ausstrahlten und die Stenosirung des Duodenoms verursachten. Die Schleindast in der oberen Halite des Oesophagus war mehr blass, sonst normal. Der untere Absennat der Speiserohre erschien auftallend weit, die Schleimhaut derselben war zeharf abgesetzt gegen die Cardia, an zuhlreichen conflurenden Stellen, zem Theile bis zur Muscularis abgestossen, von den Randern der Sul stanzverluste hing die Schleimhaut in Fetzen berah. Auch am Grunde der Substanzverluste hingen hie und da solche kleine Fetzen. Mikroskopisch fanden sich hier ebenfalls braunschwarze körnige Massen in der Umgebung der Substanzverluste und kleinzellige Infiltration.

Das Gemeinsame dieser Falle ist, dass in ihnen selbst anatomisch eine dauernde Insufficienz der Cardia und der fortwährende Zutritt des Magensaftes in den Oesophagus sehr plausibel ist. Die Stagnation des Mageninhaltes macht es sogar erklärlich, dass Magensaft bis zu der Höhe im Oesophagus gelangt, in welcher z. B. das Ulcus im Falle von Zahn seinen Sitz hatte.

Zu einer dritten Gruppe rechne ich die Beobachtungen von multiplen hämorrhagischen Infiltrationen gleichzeitig in der Schleimhaut des Magens, des Duodenums und des Oesophagus, und frischen Ulcera ventriculi.

Auch hier besitze ich einen eigenen Fall (Grazer pathologisches Museum, Nr. 3475), ein ülteres, an eroupöser Pneumonie verstorbenes Weib betreffend. Die Schleimhaut der unteren Oesophagushälfte und des Duodenums ist an zahlreichen Stellen auf der Höhe derselben hämorrhagisch infiltrirt. Daneben finden sich im Pylorustheile des Magens und des oberen Duodenums zahlreiche frische hämorrhagische Erosionen und bis linsengrosse und noch grossere Ulcera rotunda in Ausbildung. Der Dunndarm enthielt bei der Obduction theerartige, der Magen kaffeesatzbraune Massen. Mikroskopisch ergab sich durch die im Grunde alter Substanzverluste sehr deutlich nachweisbare, kleinzeltige Infiltration die Vitalität des Processes.

Die Multiplicität der Verdauungsgeschwüre lässt an eine besondere Vulnerabilität der betroffenen Schleimhaut, beziehungsweise der Gefässe derselben denken.

Den Rest bilden die Fälle, in welchen uns die Pathogenesis des Ulcus pepticum umso schwerer verständlicher wird, je höher der Sitz in der Speiseröhre gelegen ist (Beobachtungen von Quincke, Reher, Chiari, Huwald, Lindemann u. A.). Es sind dies jene Beobachtungen, in welchen blos der Oesophagus ein Verdauungsgeschwür beherbergt. Abgesehen von der Insufficientia cardine müssen wir hier annehmen, dass die allgemeinen Bedingungen des fraglichen Falles (Alkoholismus, Anamie), locale Circulationsstörungen (Ascites, Geschwulst im Unterleib, eingeklemmte Hernie), häufiges Erbrechen und endlich anderweitige, unserer Einsicht entzogene Momente die Entstehung des Geschwüres begünstigt haben. Fischer gibt an, nach Verbrennung der ausseren Haut Geschwürsbildung im Oesophagus beobachtet zu haben (embolische Verstopfung einer Oesophagusarterie durch zerfallenes Blut?). In manchen Fällen, insbesondere in solchen hochliegender ösophagealer Geschwüre (z. B. in demjenigen von Flower, in einer der Beobachtungen Debove's) ist der peptische Ursprung wohl überhaupt zweifelhaft. Die heterotopischen Magendrüsen helfen uns nicht über diese Schwierigkeiten hinaus, denn auch die Oesophagi der Thiere, welche Magendrusen relativ reichlich enthalten, verdauen sich nicht selbst in saurer Lösung, wie man sich leicht überzeugen kann. Die physiologische Bedeutung dieser Drüsen ist wahrscheinlich eine recht geringe. Uebrigens spricht auch gerade die grosse Seltenheit der Verdauungsgeschwüre des Oesophagus dafür, dass die zu seiner Entstehung nothwendigen Bedingungen, so wie es ja aller Voraussetzung vollkommen entspricht, thatsächlich sehr wenig oft verwirklicht werden.

Die rein klinisch-atiologischen Verhältnisse lassen sich nach dem jetzigen Stande der Dinge in wenige Worte zusammenfassen. Das Verdauungsgeschwür des Oesophagus ist weitaus das seltenste der Ulcera peptica des oberen Tractus intestinalis. Es ist meist eine Erkrankung des reiferen Alters und kommt häufiger bei Männern vor. Von Manchen ist der Einfluss des Alkoholismus, von Anderen sind dagegen pathologische Zustande der Niere und des Herzens hervorgehoben worden. Auch das Trauma (Beissen von kleinen Knochen, Fall des Grafen von Chambord) scheint eine Rolle zu spielen.

* *

In der Mehrzahl der Fälle war während des Lebens der Patienten das Verdauungsgeschwür der Speiseröhre gar nicht vermuthet worden: der Zufall hat es im noch frischen oder vernarbten Zustande bei der Obduction entdeckt. Insbesondere der Beginn des Leidens ist in den vorliegenden Beobachtungen wenig ausgeprägt. Erst nach Wochen oder Monaten machen sich die führenden, aber für die Affection nicht exclusiven Symptome: Schmerzen, Dysphagie, Erbrechen, speciell Hamnatemesis geltend. Allerdings kann es auch geschehen, dass Meuschen ganz plötzlich schwer erkranken in Folge einer Perforation des Uleus.

Der Schmerz wird gewöhnlich in die Regio epigastrica oder in die obere Thoraxhälfte verlegt. Er strahlt oft aus zwischen die Schultern, gegen die Brustwarzen, ins Hypochondrium. Die beiden letzten Brustwirbeldornen können druckempfindlich sein. Der Schmerz ist sehr lebhaft und besitzt brennenden Charakter. Druck steigert denselben. Meist exacerbirt er in Attaquen oder er erfährt wenigstens eine Steigerung bei der Nahrungsaufnahme.

Zu diesem Schmerz gesellt sich eine allmälig zunehmende Deglutitionsstörung. Anfänglich macht sich eine solche blos beim Schlucken grösserer fester Bissen geltend, später wird sogar das Schlucken von Flüssigkeiten schwierig, bisweilen ganz unmoglich. Der Oesophagus regurgitirt Bissen für Bissen oder etwas grössere Mengen von Nahrungsstoffen auf einmal. Dies kann verhängnissvoll für den Ernährungs- und Kräftezustand werden.

Die Hämatemesis ist ein ganz gewohnliches Symptom des Verdauungsgeschwüres des Oesophagus, nur sehr selten fehlt dieselbe. Das Blut wird für sich oder vermengt mit Nährstoffen erbrochen. Es ist meist flüssig, roth oder rothbraun, wenn es sofort nach der Gefässzerreissung hervorgewürgt wird. Gelangt es in den Magen. kann es das Substrat eines »kaffeesatzartigen« Erbrechens werden. Manchmal

wird es auch theilweise in den Darm befördert und gibt Anlass zu pechschwarzen Stühlen.

Die anderen im Verlaufe des Leidens beobachteten Erscheinungen sind noch weniger bezeichnend: verschiedene Verdauungsstörungen. grösserer Durst, Stuhlverstopfung.

Der Allgemeinzustand ist durch den vorhandenen Grad von Inanition und Anamie charakterisirt.

Der Verlauf der Krankheit ist unregelmässig, manchmal rapid, gewöhnlich sehr langsam, mit Perioden der Verschlechterung und Besserung. Die Eintheilung der klinischen Erscheinungen in drei Perioden nach Debove: der Ulceration, der Dysphagie in Folge des Rétrecissements, der eigentlichen Narbenstrictur, ist meistens theoretisch. In den allermeisten Fällen sind solche Zeitabschnitte nicht auseinander zu halten. oft macht eine der »Perioden« gar keine Symptome.

Die Dauer ist unbegrenzt, sie wechselt zwischen einigen Monaten und Jahren. Weiss man doch fast nie den genauen Beginn des Leidens.

Wahrscheinlich wird es wenigstens im klinischen Sinne eine Heilung geben; wie oft eine solche eintritt, ist natürlich nicht halbwegs bestimmt anzugeben. Häufiger kann eine sincomplete Heilung angenommen werden; das Geschwür vernarbt, und es entwickelt sich eine relativ benigne Oesophagusstenose. Dieses Stadium ist immer noch besser bekannt als das frühere, besitzt aber noch weniger als dieses gut ausgeprägte Eigenthümlichkeiten gegenüber anderen Narbenstricturen.

Der Tod tritt gewöhnlich in Folge der Erschöpfung ein, doch kann derselbe auch durch die Folgen der Perforationen oder der Hamatemesis herbeigeführt werden.

Die Prognose ist somit eine sehr ernste, aber keine absolut fatale.

In diagnostischer Beziehung wird man in manchen Fällen blos schwere Anamie constatiren. In manchen wird man nicht über die Annahme eines Ulcus ventriculi hinauskommen. Eine ganz besonders foudrovante Hamatemesis könnte den Verdacht auf ein gleichzeitig vorhandenes Oesophagusgeschwür hinlenken. Wenn in dem praktisch wichtigsten Stadium der Vernarbung die Deglutitionsstörung, die Regurgitation auf eine Oesophaguserkrankung binweisen, wird man in der Praxis immer zunachst an carcinomatose Verengerung und an Verätzungsstrictur, eventuell auch an spastische Stenose, denken, und erst gewisse, nicht in den Rahmen des Gewohnten passende Zeichen werden Anlass geben, sonstige, nur sporadisch vorkommende Stricturen in diagnostische Erwägung zu ziehen. Jedenfalls wäre es verkehrt, die praktische Bedeutung des Verdauungsgeschwüres der Speiseröhre entsprechend der

bisher kleinen vorliegenden Casuistik, die rund zwanzig Beobachtungen kaum wesentlich übersteigt, einzuschätzen. Man sollte vielmehr auf Grund der gewonnenen neuen Kenntnisse sämmtliche Erfahrungen über Stricturen des Oesophagus einer Revision unterziehen und in zweifelhaften Fällen auch an dieses Leiden denken. Vor Allem moge man nicht sofort bei der Diagnose » Carcinomverengerung« stehen bleiben. Insbesondere die lange Dauer der Krankheitsperiode vor Ausbildung der manifesten Deglutionsstörung, wenn vor der letzteren überhaupt halbwegs prägnante Symptome in Erscheinung getreten sind, ist geeignet, den Verdacht auf Carcinom zu erschüttern, besonders, wenn es sich um einen jüngeren Patienten handelt, Specielle und unlösbare Schwierigkeiten kann die Differentialdiagnose zwischen varikösem und peptischem Ulcus im Falle einer besonders foudrovanten Blutung bereiten. Hier kann blos das Vorhandensein einer manifesten Leberaffection zur Entscheidung verhelfen. Im besten Falle wird nach allem Gesagten die Diagnose der Oesophagusgeschwüre kaum je mehr als höchstens eine Vermuthung sein. Ob vielleicht auf ösophagoskopischem Wege eine directere Diagnose möglich ist, muss für jetzt dahingestellt bleiben.

Für den Fall der irgendwie gemachten Diagnose ware die Ernährung am besten durch eine anzulegende Magenfistel durchzuführen. Im Uebrigen wäre eine Ziemssen-Leube'sche Cur angezeigt.

Literatur.

Albers, Graefe's und Walter's Journal fur Chirurgie und Augenheilkunde. Bd, XIX. Erläuferungen zum Atlas der pathologischen Anatomie. II, S. 204.

Berrez, Thèse de Paris, 1868.

Birch-Hirschfeld, Lehrbuch der pathologischen Anatomic. Bd. I, S. 498.

Carstens, Dissertation, Kiel 1888,

H. Chiari, Prager mediennische Wochenschrift, 1884, S. 273,

Cruveilhier, Anatom. path. Livraison X, C. R. Janv., Mars 1856.

Debove, Soc. med. des hop. 13. Avril 1883; ibid. 9. Octobre 1885, ibid. 5. Août 1887.

Eros, Dissertation, Leipzig 1866, S. 21.

Eversmann, Dissertation Bonn 1897.

Ewald, Zeitschrift fur klimische Mediem. Bd. XX, S. 534.

Fischer, citirt bei Huwald.

Flower, Assoc. med. Journ. 1858, pag. 722.

Alex, Fraenkel, Wiener klimsche Wochenschrift. 1899, S. 1039.

Henoch, Berliner klinische Wochenschrift, 1883, S. 334.

Huwald, Dissertation. Gottingen 1893.

Janeway, Philadelphia Med. News. 1885, pag. 361.

Knott, An essay of the pathology of the oesophagus, 1878, pag. 72.

Kundrat, Selbstverdamingsprocesse der Magenschleimhaut, Graz 1877.

Lindemann, Münchener medicinische Wochenschrift, 1887, S 493,

Mondrore, Arch. genér. de méd. 1833, 2. Ser. T. III, pag. 15.

Ortmann, Dissertation, Kiel 1892.

Part, Lancet, 1857, pag. 167.

Quincke, Deutsches Archiv für klinische Medicin. Bd. XXIV, S. 72; ibidem. Bd. XXXI, S. 408.

Reher, Deutsches Archiv für klinische Medicin. Bd. XXXVI, S. 454.

Regres, Clinical illustrations of some diseases of the occuphagus. Association med. Journ. 1853, pag. 867.

Robertson, Australian med. Journ. 1884, 15. October.

Rokitansky, Lehrbuch, 1861, III, S. 130.

Sabel, Dissertation Göttingen 1891.

Trier, Gaz. hebd. 1864, S. 475; citirt bei Berrez.

Valleix, Guide de médecine prat. 144, T. IV, pag. 466.

Vigla, L'Union. 1855 (Schmidt's Jahrbucher, LXXXVIII, 8, 46).

Vulpian, Gaz. hebd. 1883, 14. Septembre.

Zahn, Rév. med. de la suisse romande. 1882, S. 144,

Zenker-v. Ziemssen, Handbuch, l. c., S. 158.

VIII. Entzündliche Processe des Oesophagus.

1. Katarrhalische Entzündung der Speiseröhre.

Vom Magen und vom Pharynx her übergreift ein acuter Katarrh nur selten auf den Oesophagus. Auch acute Laryngitis und Tracheitis haben nur ausnahmsweise Oesophagitis im Gefolge. Dagegen rufen mechanische, thermische und chemische Reize, welche noch nicht stärker corrodirend wirken, acute katarrhalische Entzündung hervor (Fremdkörper, rohes Sondiren, heisse, sehr kalte (?) oder differente Flüssigkeiten). Oesophagitis kann ferner eine Begleiterscheinung acuter Infecte darstellen (Morbilli, Scarlatina, Variola, Typhus abdominalis).

Die acute katarrhalische Oesophagitis ist ein seltener Leichenbefund. Im Leben dürste sie aber wohl ein häufiges Vorkommniss bilden, allerdings auch da wegen der Geringfügigkeit ihrer Erscheinungen oft nur wenig beachtet werden. Die Oesophagoskopie weist Rothung, Schwellung, Lockerung und starke Gefässinjection der Schleimhaut nach, was theilweise dem supponirten anatomischen Substrat entspricht: Hyperämie und Verdickung der Mucosa, Lockerung und schärfere Abschilferung ihre Epithels. In leichteren Fällen gewinnt das letztere blos ein weisslich trübes Ansehen. Durch diese Opacität kann übrigens auch intra vitam die hyperamische Injection verdeckt werden. Die pathologischen Anatomen, besonders Klebs, haben, hauptsächlich wohl, weil sie die Oesophagusschleimhaut stark mit der äusseren Haut analogisirten, der Speiseröhre das *abtliessende« Secret ganz absprechen wollen, und ein gewisses Bedenken getragen, von einem Catarrhus oesophagi im gewöhnlichen Sinn zu sprechen. Es ist auch zuzugeben, dass bei den (seltenen) Obductionen, die man unter diesen Umstanden zu machen Gelegenheit hat, eine der Mucosa aufliegende zahe Schleimlage durchaus nicht immer

vorgefunden wird. Während des Lebens jedoch ist die reichliche Absonderung eines sehr zähen, leicht in Fäden sich ausziehenden Secretes. welches die Patienten hochwürgen, ein ganz gewöhnlicher Befund, Uebrigens ist auch in der Leiche Schwellung der Schleimdrüsen des Oesophagus constatirt worden. Weiter ist anzunehmen, dass die Lockerung der Epitheldecke an umschriebenen Stellen zu völliger Abstossung führt (kleine, höchstens linsengrosse, rundliche oder der Faltenrichtung entsprechende längliche Defecte im lockeren, getrübten, sonst jedoch unversehrten Epithel). Dazu soll sich oberflächliche Erosion und selbst tiefer in die Mucosa greifende und in der Längsrichtung wachsende Ulceration mit glatter, noch im Bereich der Schleimhaut liegender Basis und unverdickten Rändern (katarrhalische Erosion, katarrhalisches Geschwür) gesellen. Wie viel von den letztbesprochenen Veränderungen übrig bleibt, wenn die eigentlichen (localisirten) Fremdkörperentzundungen und Alles, was zur Oesophagitis corrosiva gehört, ausgeschlossen werden. lasse ich dahingestellt. Die ösophagoskopische Untersuchung möglichst reiner Falle zeigt davon nichts.

Symptome, welche sicher auf acute Oesophagitis bezogen werden können, sind: Schmerzen beim Schlingversuch, wodurch sogar die Darreichung flüssiger Kost unmöglich werden kann, bisweilen schlecht localisirte solche auch unabhängig vom Schluckacte. Regurgitation verschluckter Nahrungsstoffe, Durstgefühl, Emporwürgen des schon erwähnten Secretes, Schmerzhaftigkeit aller stärkeren Bewegungen der Halswirbelsäule, besonders derjenigen nach rückwärts, Empfindlichkeit der seitlichen Halsregion bei Druck auf dieselbe. Bei disponirten Individuen kann sich auch spastische Strictur hinzugesellen. Die Sondirung, welche unter diesen Umstanden immer contraindicirt ist, wird sehr schmerzhaft empfunden. Alle diese Erscheinungen treten ausgepragt nur in den schweren Fullen auf, und man muss immer die Möglichkeit anderweitiger, tiefer greifender Oesophagititiden diagnostisch im Auge behalten.

Hinsichtlich der acuten Speiseröhrenentzundung der kleinen Kinder (Billard) wären genauere neue Untersuchungen dringend erwünscht.

Der häufige chronische Katarrh der Speiseröhre findet sich zunächst häufig bei Trinkern und Rauchern, also bei Individuen,
welche in der Regel auch eine Pharyngitis und nicht selten chronische
Magenaffectionen haben. Sedundär entsteht die Krankheit bei von
sturker Stauung getolgten Herz- und Lungenleiden, besonders aber
neben den verschiedenartigen Stricturen und bei spindelförmiger
Ektasie des Oesophagus. Hier sind augenscheinlich die stagnirenden,
theilweise zersetzten Ingesta ein entzündungserregender Factor.

Anatomisch tritt die (livide) Hyperämie hier stark zurück; in der Regel ist die Mucosa blass. Die wichtigste Eigenthümlichkeit ist die ungleichmässige Epithelverdickung. Stärkere Schleimsecretion bildet die Regel. Oft sind die Ausführungsgänge der Schleimdrüsen deutlich sichtbar; die Drüsenkorper gehen verschiedene gröbere Veränderungen ein. Zur Pigmentirung ist der Oesophagus wenig geneigt. Bei langer Dauer des Leidens kommt es zu Verdickung der Mucosa, bisweilen (Cruveilhier, Luschka) sogar zur Bildung pulyposer und papillärer Wucherungen. Auch beim ehronischen Katarrh sind ferner hinsichtlich der Zahl, des Umfanges und der Tiefe sogar eine beträchtliche Entwicklung erreichende und zu stärkeren Blutungen führende, aber niemals Perforation verursachende Geschwüre beschrieben worden. Solche Ulcerationen finden sich jedoch wohl nur bei den höchstgradigen Affectionen dieser Art, wie z. B. neben diffuser Ektasie der Speiseröhre. Dass unter diesen Bedingungen der Tonus des Muskelrohres verloren geht, ist wenigstens sehr plausibel. Der Oesophagus soll, wie vielfach behauptet wird, seinen gestreckten Lauf verlieren und im Bogen in den rechten Brustraum hineinhängen.

Specielle Erwähnung verdient an dieser Stelle noch die Leucoplakia oesophagi (Fig. 26). Dieselbe ist gekennzeichnet durch das Auftreten scharf umgrenzter, gegen die übrige normale Farbe der Mucosastark sich abhebender, weisser oder grauweisser Plaques. Diese Stellen prominiren nur sehr wenig über die Umgebung, fühlen sich deutlich härter an als die übrige Schleimhaut und besitzen Erbsen- bis Münzengrosse. Den Plaques entspricht eine Verdickung des Epithels auf das Fünf- bis Achtfache der Norm, besonders erfahren die tieferen Schichten mit cubischen Zellen eine Vermehrung. Auch die Papillen der Tunica propria sind weit zahlreicher und reichen durch die verdickte Epithellage bis zur Oberfläche. Die Tunica propria ist stark von Rundzellen infiltrirt, auch in die Papillen begeben sich ganze Züge von Leukocyten hinein.

In der Mund-Rachenhöhle hat diese letztere Affection, wie im ersten Theile dieser Arbeit dargelegt worden ist (S.319), eine unleugbare atiologische Beziehung zum Carcinoma linguae und zum Krebs der Wangenschleimhaut. Kraut und v. Hacker beschrieben auch für den Oesophagus gleichzeitiges Vorkommen von Leukoplakie und Carcinom, letzterer hat dieses Nebeneinander ösophagoskopisch nachgewiesen. Ob die Leukoplakie in solchen Fällen vor dem Carcinom aufgetreten ist, lässt sich nicht mit Bestimmtheit entscheiden, ebensowenig, ob etwa das carcinomatöse Geschwür aus einer Plaque hervorgegangen. Ich kenne die Leukoplakie als nicht so seltene Erscheinung bei chronischer Oesophagitis neben anderen Epithelverdickungen. Für mich ist es wahrscheinlicher, dass die Plaques sich erst nach der Krebsstrictur zu entwickeln pflegen.

Fig. 26.



Leucoplakia occophage, (Grazer Muses práparat Nr. 4283.)

Oesophagitis catarrhalis chronica ist weit häufiger ein Leichenbefund, als ein durch Erscheinungen während des Lebens charaktensirtes Krankheitsbild. Fast das einzige Symptom ist leichtgradige Dysphagie: Flüssiges leichter durch als Festes. Nach Rosenheim verlegen die Patienten ihre Beschwerden hauptsachlich ins obere Drittel der Speiserohre. Die Regurgitation grösserer Mengen von Schleim wird nur bei den im Anschlusse an Stricturen zu Stande kommenden Katarrhen eine besonders lästige Erscheinung. Beiden Potatoren beherrschen gewöhnlich die Symptome von Seiteder Nachbarorgane (Pharynx, Larynx, Bronchien, Magen) ganz und gar die Situation.

Das ösophagoskopische Bild des chronischen Katarrhs ist gekennzeichnet durch eine weissliche ödematöse Trübung der Schleimhaut, in welcher man deutlich Venektasien erkennt, und auf welcher klebriges Secret auflagert. v. Hacker betont ferner eine nachweisliche Erweiterung der Speiserohre (leichtes Abwärtsgleiten, Excursionsmöglichkeit des Tubus, Andeutung von

Langsfurchen, Vorhandensein einer Querriffung der Wande).

In Falten mit stärker hervortretender Dysphagie wird differentialdiagnostisch besonders zu erwagen sein: Spastische Strictur, diffuse Ektasie der Speiserohre, beginnender Krebs. Eine Localtherapie ist in den meisten Fällen überflüssig. Rosenheim bestreicht einen weichen Magenschlauch mit einer Pasta, welche in der Kälte starr ist, in der Körperwärme sich löst. Dieser Schlauch wird dann in den Oesophagus bis zur Cardia eingeführt und bleibt etwa eine Viertelstunde lang liegen. Dabei schmilzt die Pasta ab. Die Application soll täglich etwa eine halbe Stunde vor der Hauptmahlzeit erfolgen. In dieser Form empfiehlt Rosenheim besonders Tannin und Argentum nitricum (Acid. tannici 0·3—1·0, Butyr. cacao 10·0; Argenti nitrici 0·2—0·5, Butyr. cacao 10·0). Ansprechender scheint mir die Verwendung der Rosenheim schen Spritze (Cocain-, Eucain- und Silbersalpeterlösungen).

Literatur.

Lehr- und Handbücher von Zenker-v. Ziemssen, Mackenzie (ültere Literatur), v. Hacker, Rosenbeim, Fleiner.

Billard, Thèse de Paris, 1829.

v. Hacker, Bruns' Beitrage zur klinischen Chirurgie. Bd. XX, Heft 1, 2.

Kraut, Dissertation. Berlin 1896.

2. Folliculärer Katarrh (Inflammation folliculeuse, Mondière).

Diese Form des Katarrhs kommt in der Regel mit der Oesophagitis catarrhalis (acuta, besonders aber) chronica combinirt vor, kann
aber, mit Vorliebe bei alten Leuten, auch selbstständig vorhanden
sein. Die ursächlichen Bedingungen dieser Affection sind wenig aufgeklärt. Aeltere Annahmen einer Beziehung zu Typhus, allgemeine
Tuberculose, zu Diphtherie und Lyssa haben der Kritik nicht Stand
gehalten.

Der charakteristische Befund bei Oesophagitis follicularis ist eine Schwellung der traubigen Schleimdrüschen des Oesophagus, besonders in dessen oberem Abschnitt, welche in Halberbsengrösse die Schleimhaut vor sich herwolbt. Drückt man auf solche vergrösserte Drüsen, gelingt es meist ganz leicht, einen Tropfen zähen Schleimes aus ihnen zu entleeren. Schneidet man darauf ein, gelangt man in eine kleine mit Schleim erfüllte Höhle. Mikroskopisch zeigt sich eine solche Drüse ganz schleimig degenerirt, das sie umgebende Bindegewebe ist zellig infiltrirt und der Aussührungsgang beträchtlich erweitert. Mitunter kommt es von solchen Bildungen aus auch zur Entwicklung kleiner Ulcerationen in der Schleimhaut, indem die Mucosa darüber zerfällt und der anfänglich blosliegende Drüsenkörper allmälig zerstört wird (folliculäre Geschwüre).

Eine weitere häufige Veränderung der Drüsen besteht in der Entwicklung kleiner in der Submucosa gelagerter Cysten. Auch diese Schleimersten sitzen am häufigsten im oberen Abschnitt der Speiseröhre und sind meist hankorn- bis halberbsengross, bisweilen selbst haselnussgross. Dieselben enthalten eine klare schleimige Flüssigkeit. Sie entstehen (vgl. S. 9) aus den Ausführungsgängen der Schleimdrusen, haben eine selbstständige bindegewebige Wand und tragen an der Innenfläche ein mehrschichtiges, in den tiefen Lagen cubisches, in den inneren plattentörmiges Epithel. Die betreffenden Schleimdrüsen schwinden dabei allmälig. Bei ganz kleinen Cysten finden sich noch sämmtliche Acini, allerdings in schleimiger Degeneration, bei grossen lassen sich blos Reste nachweisen, endlich verlieren sich auch diese. Es handelt sich vermuthlich um Retentions cysten bei chronischem Katarrh der Oesophagusschleimhaut mit der diesem eigenthümlichen ungleichmässigen Verdickung des Epithels, wodurch die Verschliessung des Ostiums des Ganges im Epithel bewirkt wird.

Nach Chiari kommt aber noch eine dritte pathologische Veränderung vor, nämlich die Umbildung von Schleimdrusen des Oesophagus in anfänglich gut abgegrenzte, geschlossene Abscesse der Speiseröhrenwand. Vielleicht gehört hieher ein Theil der Falle, welche man als Oesophagitis phlegmonosa circumscripta anspricht. Die Abscesse sind erbsen-, bohnengross oder kleiner. Thre Kapsel besteht aus faserigem Bindegewebeund wird bei den grösseren Bildungen dieser Art immer unvollständiger, indem ihre Fasern durch die Eiterzellen auseinandergeworfen werden. Schliesslich bleiben blos noch Reste. Die Abscesse wölben sich gegen die Schleimhaut stark vor, letztere wird sehr verdünnt. Uhrerationsvorgänge finden sich aber nur ausnahmsweise. Neben den Eiterzellen sieht man nun in den Abscessen immer auch Epithel, welches nach seiner Configuration dem Schleimcystenepithel entspricht. In den kleineren lagert dasselbe zusammenhängend an der Innenfläche der Abscesswand. Bei zunehmender Grösse wird das Epithel spärlicher. Die eiterige Infiltration in der Nachbarschaft der Abscesse reicht mitunter auf ziemliche Strecken weit. Neben den Abscessen sind gewohnlich sammtliche Schleimdrüsen desselben Oesophagus krank (Erweiterung der Acini, schleimige Degeneration der Secretionszellen, Dilatation der Ausführungsgange mit Bildung Schleimcystchen an den letzteren). Die Abscesse sind gleichfalls nur vereiterte Cysten von Ausführungsgängen der Schleimdrüse. Die pathologische Bedeutung dieser Abscesse liegt in ihrer Tendenz zur Weiterverbreitung. Vielleicht konnte einmal von hier aus eine Oesophagitis phleg monosa diffusa herrorgehen.

Literatur.

II Chiari, Prager medicinische Wochenschrift. 1886, Nr. 8. Mondière, Arch. génér. II. ser. 1833, T. III., pag. 34. Zenker-v. Ziemsen, Handbuch, I. c., S. 137.

3. Oesophagitis dissecans superficialis (Oesophagitis exfoliativa.

Als Oesophagitis exfoliativa s. dissecans wurde eine an die einfache katarrhalische Oesophagitis sich eng anschliessende Erkrankung der Speiseröhrenschleimhaut beschrieben, bei welcher sich die Epitheldecke röhrenförmig ablöst und ausgestossen wird. Einschlägige Beobachtungen sind von Birch-Hirschfeld, Reichmann, Rosenberg, Sclavunos veröffentlicht worden.

In dem Falle von Birch-Hirschfeld bekam eine »hysterische« Frau plötzlich Schmerzen am Halse, Unfähigkeit zu schlucken, Temperaturerhöhung and erbrach am dritten Tage eine etwa 20 cm lange häutige Röhre von grauem, durchscheinendem Ausschen. Nach acht Tagen genas die Patientin veling. Die mikroskopische Untersuchung zeigte, dass die Membran die in toto ausgestossene Epitheldecke des Oesophagus war; ihre oberste Schichte erschien von normaiem Aussehen, bingegen waren die untersten Zellschichten auf das Dichteste von Rundzellen durchsetzt. Birch-Hirschfeld betrachtete den Process als pseudocroupöse Entzüngung, indem er in der subepithelialen Entzündung die Ursache der Ablosung der Epitheldecke annahm. Im Gegensatze zu diesem Fall gingen dem von Reichmann publicirten langsihrige Schluckbeschwerden voraus. Eines Tages blieb dem Patienten ein Bissen Fleisch im Oesophagus stecken. Nach fünf Tagen entleerte er unter Brechbewegungen eine ziemlich grosse Membran. Letztere wurde Reichmann in Fetzen von verschiedener Grosse übergeben, die zusammen eine Fläche von 100 cm2 ansmachten. Einige Stücke der herausgewürgten Membran waren 15 cm laug. Die mikroskopische Untersuchung ergab, dass die Membran aus mehreren Schichten von Pflasterepithelzellen mit grossen Kernen bestand. Die Zellen unterschieden sich nicht von normalen, und zwischen ihnen waren Spalten zu sehen. Von einer Infiltration der untersten Epithellagen mit Rundzellen wird nichts gesagt. Der von Rosenberg veröffentlichte Fall betrifft einen jungen Mann von 20 Jahren, welcher seit zwei Jahren an Dyspepsie litt, und bei welchem es ohne eine vorhergegangene Störung seines Befindens unter starken Brechbewegungen, begleitet von Erstickungsgefühl, zur Entleerung einer röhrenförmigen Membran kam. Dieselbe war stellenweise mit blutigen Streifen bedeckt und hatte eine Länge von 18 cm. Ihre aussere Flache war in Falten geschrumpft, dagegen zeigte die innere ein mattes Aussehen, als ob sie mit Kleie bestäubt gewesen ware. tib die innere Flüche der erbrochenen Röhre der ursprungheben, dem Lumen des Oesophagus zugewandten entsprach, oder ob eine Umstülpung stattgefunden hat, ist unsicher. Da das cardiale Ende der entleerten Rohre 25 mm Breite hatte, denkt Rosenberg an eine Erweiterung der Speiserohre. Bei der mikroskopischen Untersuchung erschienen als Hauptelement normale, grosse Pflasterepatielzellen mit tingirbarem Kern. An der unteren Fläche der Epitheldecke, die an die Tunica propria grenzt, fend sich eine dünne, fibrilläre Masse mit darin eingebetteten Leukocyten. Ausserdem sah Rosenberg noch verschiedene kugesförmige Conglomerate, deren Deutung mir nicht ganz sicher scheint. Schavungs fügte diesen seltenen Beobachtungen eine vierte hinzu. Ein 25jähriger Zuchthäusler hatte wiederholt ganz starken Spiritus getrunken. Plötzlich bekam er reichliches Bluterbrechen; bei der Untersuchung fand sich eine zum Munde heraushängende röhrenförmige Meinbran

von etwa 15 cm Länge. Beim Versuche, dieselbe herauszuziehen, klagte der Patient über starke Schmerzen, so dass derselbe den grössten Theil der Haut mit der Scheere abschneiden musste. Es trat vollständige Genesung ohne Narbenbildung ein. Sclavunos hat die ihm übergebene Mucosa einer genauen mikroskopischen Untersuchung unterworfen und fand, dass dieselbebauotsächlich aus dem Epithelüberzuge der Oesophagusschleimhaut bestimd. An einzelnen Stellen waren Reste von subepithelialem Gewebe vorhanden. An solchen Stellen liessen sich die Beziehungen des subepithelialen Bindegewebes zu dem Epithelstratum get verfolgen. Zum Theil haftete es dem letzten Rest an, zum Theil war es durch Leukocyten von demselben getrennt, Die Epithelzellen selbst waren theilweise aufgequollen und mit Vacuolen versehen. Schavunos glaubt, dass der Process auf eine subepitheliale Entzündung, bewirkt durch die Reizung des Spiritus, zurückzuführen ist, nachdem zunächst das Epithel alterirt war. Dadurch entstand ein Exsudat und cine allmäige Lockerung des Epithels von seiner bindegewebigen Unterlage. Da mag ein Einriss entstanden und durch Wurgebewegung der abgetrennte Theil in das Lumen des Oesophagus eingestülpt und schliesslich herausbefördert worden sein. Es scheint nicht ohne Bedeutung, dass auch die röhrenformige Abstossung der Epitheldecke durch äussere chemische Einwirkungen zu Stande kommen kann.

Literatur.

Birch-Hirschfeld, Lehrbuch. Dritte Auflage, Bd. II, S. 511. Roichmann, Deutsche medicinische Wochenschrift. 1890. Nr. 47. Rosenberg, Centralbiatt für allgemeine Pathologie und pathologische Anatomie. 1892. Nr. 18.

Selavunos, Virehow's Archiv. Bd. CXXXIII, S. 250.

4. Oesophagitis fibrinosa (crouposa) und necroticans.

Bei ersterer Entzündungsform handelt es sich um der Speiseröhrenschleimhaut aufgelagerte fibrinöse Pseudomembranen, bei der letzteren um derbe, starre Infiltrationen des Schleimhautgewebes selbst mit nachfolgender Ulceration. Beide combiniren sich öfters oder alterniren, sind überhaupt selten und erreichen gewöhnlich blos geringe-Ausdehnung.

Die fibrinösen Pseudomembranen und die nekrotisirenden Infiltrate finden sich in der Regel als theils irregulär begrenzte Inseln, theils der Höhe der Falten entsprechend als Streifen verstreut, gewöhnlich im oberen Abschnitt. Nur selten umfassen sie die ganze Peripherie der Speiseröhre. Bei der Oesophagitis necroticans kommt es zur oberflächlichen Erodirung oder selbst zu bald tiefdringenden Geschwüren, bisweilen mit stärkerer Blutung.

Diese Entzündungsformen sind niemals primäre, durch unmittelbar auf die Mucosa wirkende Ursachen hervorgerufen, sondern sie stellen immer eine secundäre, entweder vom viel häufiger in dieser Weise erkrankten Pharynx her fortgeleitete, oder hämatogen im Zusammenhang mit einem acuten (oder chronischen) Infect oder einer Toxikose entstandene Affection dar. Solche Infecte sind: Typhus, Cholera, Masern, Scharlach, Pocken, Sepsis, Tuberculose. Eine hier in Betracht kommende Toxicose ist die Uramie. Bei Scarlatina ist auch die aus dem Schlundkopf fortgesetzte Form nicht so selten.

In einzelnen Fällen hinterlassen diese Oesophagitiden auch Narbenstricturen. So beschreibt aus jüngster Zeit E. Ehrlich den Fall eines fünfjährigen Knaben, bei welchem sich nach einer Scharlachdiphtherie eine Stenose des Oesophagus entwickelte, die sich in der Entfernung von 20 cm hinter den Schneidezähnen zu einem unuberwindlichen Hinderniss ausgestaltete. Der Versuch, nach Gastrostomie die Stenose vom Magen her zu erweitern, misslang. Unter Anwendung des Rosenheim'schen Oesophagoskops gelang es mit grosser Mühe, zunächst eine dünne Sonde und später auch stärkere solche, sowie Laminariastitte einzuführen. So wurde die Verengerung bis auf 9 und 12 mm erweitert.

5. Oesophagusaffection bei Diphtherie.

Der Diphtherie gegenüber besitzt die Speiseröhre eine bedeutende Immunität. Auch in schweren Fällen schneidet der Process an der unteren Grenze des Schlundkopfes schaff ab, die Speiseröhre bleibt völlig frei. Der Oesophagus kann sogar »übersprungen« werden, indem eine über Luftwege und Pharynx ausgebreitete Diphtherie die (sehr selten betheiligte) Magenschleimhaut ergreift und der Oesophagus intact bleibt. In vereinzelten Fällen greift aber doch die Affection vom Pharynx auf den oberen Theil der Speiseröhre über. Gelegentlich schreitet sie sogar noch weiter herab.

In symptomatischer Beziehung treten gegenüber dem Grundleiden, speciell beim Vorhandensein einer analogen Larynxaffection, natürlich die ösophagealen Störungen in den Hintergrund. Verursachen doch die entsprechenden Larynxerkrankungen auch ohne Complication in der Speiseröhre nicht selten Schluckbeschwerden! Doch gibt es Beobachtungen, in welchen sieh intra vitam die Oesophagusdiphtherie klinisch auffällig gemacht hat. Fry constatirte Entleerung von Pseudomembranen, welche Speiseröhrenabgüsse darstellten. Gelegentlich wurde ösophageale Blutung gesehen. Endlich kann (sehr selten!) auch eine echte diphtheritische Ulceration eine Narbenstructur hinterlassen.

Literatur (der Oesophagitis cronposa, necroticans, diphtherica).

F. Ehrlich, Berliner klipische Wochenschrift, 1898, S. 927.

6. Oesophagitis pustulosa. - Pocken der Speiseröhre.

Rokitansky beschrieb eine (confluirende) »pustulöse« Eruption des unteren Desophagusdrittels in Folge des innerlichen Gebrauches von Tartarus emeticus in grossen Dosen.

Bei Variola vera kommt (abgeschen von Katarrh und crouposer oder nekrotisirender Entzündung) nicht selten auch ein specifisches Exanthem auf der Schleimhaut der Speiseröhre vor. Unter 170 Pockenfällen constatirte E. Wagner 20 mit Betheiligung des Oesophagus. Die Efflorescenzen erscheinen hier als über die ganze Mucosa ausgestreute, besonders im oberen Theile sehr dicht stehende, etwa hanfkorngrosse Papeln. Die Erhebungen bestehen aus hyperämisch und hämorrhagisch gerötheten, infiltrirten, körnig ausschenden Stellen der Schleimhaut, über welchen auch das Epithel verdickt und getrübt, aber nicht blasig abgehoben ist. Die gelockerte Epitheldecke stösst sich leicht ab, und es entstehen kleine rundliche Defecte, eine geröthete Schleimhautstelle liegt bloss. Durch Läsion derselben können variolöse Geschwürchen entstehen, Residuen bleiben schwerlich zurück.

Literatur.

Rokitansky, Lehrbuch. Virehow, Deutsche Klinik. 1858, S. 306. E. Wagner, Archiv der Heilkunde. Bd. XIII, S. 112.

7. Oesophagitis phlegmonosa (s. purulenta).

Die zuerst genauer von Zenker beschriebene phlegmonöse Oesophagitis, die wichtigste Entzündungsform der Speiseröhre, stellt eine zur Eiterung tendirende Entzündung des Zellgewebes dar; ihr hauptsächlichster Sitz ist deshalb das submuköse Zellgewebe der Speiseröhre, ohne dass die Schleimhaut selbst oder die Muscularis dabei in grösserer Ausdehnung mitbetheiligt zu sein pflegt. Je nach der Ausdehnung unterscheidet man zwei (atiologisch allerdings auf ganz derselben Stufe stehende) Formen, nämlich eine Oesophagitis circumscripta, oder den submukösen Abscess der Speiseröhre, und eine Oesophagitis purulenta diffusa.

Die erste Form ist die häufigere. Dabei ist die Speiseröhrenschleimhaut an einer meist nicht sehr grossen (bis walnussgrossen) Stelle prall gespannt, polsterartig vorgewölbt und gelblichtrübe durchscheinend. Weder die vorgewölbte Mucosa noch deren Umgebung sind stärker geröthet. Eine Stenosirung ist dabei meist nicht vorhanden, weil auch im Niveau des Herdes der grösste Theil der Peripherie des Rohres ausdehnungsfähig bleibt, und so der Bissen passiren kann. Der tastende Finger weist (bei der Obduction) ausgesprochene Fluctuation nach. Beim Einschneiden entleert sich eine grosse Menge typischen Eiters. Nach Entfernung desselben findet man einen bis auf die Muscularis reichende Höhle mit zottigem Inneren. Kleinere Abscesse (im unteren Oesophagus) können auch mehrtach in Gruppen gestellt vorkommen. Die Schleimhaut ist im ganzen

Umfange der Eiterung abgehoben. Die Oesophagitis phlegmonosa circumscripta kommt häufiger in der oberen als in der unteren Speiseröhrenhälfte vor. Meist breitet sich dieselbe nicht weiter aus. Es kommt in der Regel zur Ausheilung, indem der Abscess ins Speiserührenlumen perforirt und der Eiter sich entleert (phlegmonoses Geschwär), in welchem Stadium derselbe nicht mehr prominent, sondern eingesunken aussieht. während die den entleerten Abscess begrenzende Schleimhaut noch entzündlich infiltrirt erscheint und einen waltartigen Rand darstellt. An einer der Mitte ziemlich naheliegenden Stelle der eingesunkenen Partie findet sich dann eine unregelmässig zackige Oeffnung, durch welche eine Sonde unter die Schleimhaut gelangt Als einziger Rest nach volikommener Abheilung kann eine umschriebene oder ausgedehntere, der Muscularis fest anhaftende Narbe der Mucosa und Submucosa zurückbleiben. Oester bleiben allerdings auch bedeutendere Residuen zurück. Die Schleimhaut erscheint dann im Umfange einer kleineren oder grösseren Stelle mehrfach, bisweilen siebartig durchlöchert. Die einzelnen Oeffnungen sind dabei mit Schleimhautepithel glatt ausgekleidet und führen sämmtlich in eine submuköse Höhle, welche gewöhnlich eine grössere Ausdehnung zeigt, als die durchlöcherte Schleimhautpartie schliessen lassen würde, und ebenfalls ganz mit Schleimhautepithel austapezirt ist. welches durch die meist nur kleineren Oeffnungen in directem Zusammenhange mit der Speiseröhrenschleimhaut steht. Die zwischen den Oeffnungen erhaltenen Brücken der Schleimhaut sind unterminirt (intraparietale, polystome »Divertikel« Zenker's). Diese submukösen Höhlenbildungen entstehen so, dass die submukos gelegenen Abscesse mit mehrfachen Geffnungen die Schleimhaut durchbohren, und dass vom Epithel der Speiserohre eine Ueberhäutung der sich nicht narbig schliessenden Höhle zu Stande kommt. Eine grössere pathologische Bedeutung scheinen solche Höhlen allerdings nicht zu besitzen, sie erfahren niemals in der Folge eine beträchtlichere Dilatation. Vielleicht geht aber doch gelegentlich ein Carcinom daraus hervor, oder es kommen narbige Verengerungen des Oesophagus und Deformitäten der Speiseröhre durch Abknickung zu Stande.

Die mit Bildung solcher Narben und von Epithel bekleideter, submuküs gelegener Höhlen abschliessenden phlegmonösen Processe entstehen bisweilen durch Schädlichkeiten, welche die Schleimhaut selbst treßen, also vom Lumen des Oesophagus aus. In wahrscheinlich häufigeren Fällen geht die Entzündung von analogen Processen im periosophagealen Gewebe oder in der noch entfernteren Nachbarschaft auf die Submucosa der Speiserohre über. Dann findet man aber gewöhnlich die geheilte phlegmonöse Oesophagitis über grossere Strecken der Wand ausgebreitet, und mehr oder weniger zahlreiche Fistelgange, welche die Speiseröhrenlichte mit

dem manchmal weit entfernten, gleichfalls verheilten primären Herde in Verbindung setzen.

Weit seltener sind die diffusen, über einen grossen, beziehungsweise den grössten Theil des Oesophagus ausgedehnten suppurativen Entzündungen.

Alle diese eiterigen submukösen Entzündungsformen werden unzweifelhaft durch die Infection mit Eitercoccen hervorgerufen. dringen am häufigsten mit Fremdkörpern in das Gewebe der Speiseröhre ein. Der Fremdkörper kann dabei bis in die Submucosa gelangt sein, jedoch selbst die kleinsten oberflächlichsten Fremdkörperverletzungen können die ausgedehntesten Erkrankungen veranlassen. Es kann überhaupt auch jede nachweisbare directe Schleimhautverwundung fehlen. Gerade die umschriebenen Abscesse findet man, wie ich selbst gesehen habe, z. B. bei Phthisikern, ohne makroskopisch erkennbare locale Ursache. Auch durch bereits bestehende Erkrankungen, z. B. Geschwüre, können gelegentlich die eitererregenden Bacterien in die Submucosa gerathen. Diese Formen bleiben jedoch in der Speiseröhre selbst meist im Umfange beschrankt und greisen eher auf die Nachbarorgane über. Häufiger liegt die Ursache in dem Uebergreifen von periösophagealen Eiterherden (Perichondritis ericoidea, Drüsenabscesse, Wirbelabscesse) in die äusseren Schichten des Oesophagus. Bei solcher schichtenweiser Perforation ist augenscheinlich die Submucosa allein zur Verbreitung des eiterbildenden Processes geeignet. Die Verbreitung erfolgt thatsächlich in der Regel vor der Durchbohrung der Schleimhaut durch den Abscess. Die Pertoration der letzteren erfolgt schliesslich entweder noch durch das Fortschreiten des ursprünglichen Abscesses oder durch die Oesoplagitis selbst. Diese periösophagealen Eiterherde brechen natürlich nicht blos gegen die Speiseröhre durch, sie bohren sich Wege auch in anderen Richtungen (Larynx bei Perichondritis laryngea, Trachea bei Vereiterung von Drüsen). Auf diese Weise entstehen mittelbare Communicationen zwischen Trachea (Larynx) und Speiseröhre, welche, auch nach Heilung der Oesophagitis. fortbestehen können. Ferner kann die Oesophagitis corrosiva als Theilerscheinung auch eine Phlegmone oesophagi im Gefolge haben. Weiters setzt sich gelegentlich eine Gastritis phlegmonosa auf die Speiseröhre fort. Nach Chiari und Rosenheim konnte auch noch die follieuläre Entzündung durch Confluenz kleiner Drusenabscesse eine ausgedehntere Oesophagitis suppurativa erregen.

Die Schilderung der phlegmonösen Oesophagitis stützt sich auf einen viel citirten, klinisch und anatomisch genau beobachteten und beschriebenen Fall von Belfrage und Hedenius, auf zehn von Zenker secirte Fälle und dazu kommt noch aus jüngster Zeit eine Beobachtung von Hessler.

Diese zwölf Fälle beziehen sich nach Zenker (wenn man noch die Beobachtung Hessler's einbezieht) auf Individuen im Alter von 24 bis 74 Jahren mit ziemlich gleichmässiger Vertheilung auf diese ausgedehnte Lebensperiode. Männer überwiegen stark. Drei der vorliegenden Beobachtungen zeigen die diffuse Form, neun Fälle repräsentiren umschriebene Abscesse (Beobachtungen von Abscessen sind aber gewiss viel häufiger gemacht als publicirt worden), vier Fälle endlich zeigen die erwähnten Residuen einer eiterigen Unterminirung.

* *

Bei der spärlichen vorhandenen Casuistik verschafft sich der Leser (auch in symptomatischer Beziehung) die eindringlichste Vorstellung dieser Affection durch Kenntmssnahme eines besonders typischen Falles, Ein solcher ist der von Hessler mitgetheilte. Es handelte sich hiebei um einen 58jährigen Landmann, welcher am 18. April 1875 ein Knochenstück von der Grösse einer Fingerkuppe verschluckte, das jin Halse stecken geblieben sein soll. Er bekam Schmerzen im Halse und erbrach. Am 19. April führte der Arzt eine Schlundsonde ein, wobei der Fremdkörper hinuntergestossen worden sein soll. Auf ein Brechmittel hia erbrach darauf der Patient inchrmals. Am Nachmittag desselben Tages traten Schmerzen im Leibe auf, und zwar besonders in den seitlichen und obersten Partien desselben, welche sehr anhaltend waren. Am 20. April hatte er starke Hitze und seit dieser Zeit klagte er über häufiges, periodisch auftretendes, sehr quälendes Schluchzen. Seit gleicher Zeit bestand Kurzathmigkeit und Husten. Stuhlentleerung war seit 18. April nicht mehr eingetreten. Aus dem Status praesens (22. April) ist bemerkenswerth, dass die Zunge trocken und stark belegt erschien, der Pharynx nichts Abnormes darbot. Druck auf den Hals war nicht schmerzhaft. Athemfrequenz 50 in der Minute, Inund Exspiration frei. Besonders beim Aufstehen hatte der Patient Schmerzen in der rechten Seite. Der Lungenschall wurde vom Schulterblattwinkel angefangen gedäuteft, über dieser Dimpfung hörte man Bronchislathunen, besonders reclits. Der Puls war stark beschieunigt, Hohes Fieber (39:60 C.). Am Abend ragte die Dämpfung rechts noch höher hinauf. In der Nacht vom 21. zum 22. April bestand starker Singult, welcher durch jede Schluckbewegung, 2, B. Wassertrinken, verstärkt wurde. In der Nacht Schwäche, am nachsten Morgen Collaps, Exitus, Bei der Obduction fand man die Bauchdecken aufgetrieben, beim Zurücklegen derselben entleerte sich eine reichliche Menge einer trüben, gelblichen, opaleseirenden Flüssigkeit. Die Dunndarmschlingen waren ziemlich stark ausgedehnt, ihre Serosa stark injiert, stellenweise locker miteinander verklebt. Das Zwerchfell stand beiderseits boch. Das Zellgewebe des vorderen Mediastinums erschien in ganzer Ausdehnung gelblich sulzig infiltrirt. In beiden Pleurasäcken Flüssigkeit. Im Herzbeutel serosenterige Flussigkeit. Das parietale Blatt des Pericards war hinten an der Umsehlagstelle seiner ganzen Lange nach und in einer Brette von 3-4 cm, wie es schien, entsprechend dem Verlauf der Speiseröhre polsterartig vorgewöhrt, glatt und gespannt, stark injicirt, beziehungsweise ekchymosurt. Rechter Ventrikel erweitert, Lungen emplysematős hyperamisch, ó lematós Larvingo-Tracheo-Bronchitis Das Bindegewebe des hinteren Mechastinums war, beginnend am Constrictor pharyugis inferior, stark gelockert und allenthalben mit einer trüben, gran-

gelblichen, eiterigen Flüssigkeit infiltrirt, welche sich in das periösophageal-Zellgewebe hinein erstreckte. Auf der rechten Seite erschien die eiterige Intiltration stärker ausgeprägt als auf der linken und reichte dort bis an die stärker vorgetriebene und injicirte Pleura costalis. Andererseits ging die eitenge Infiltration des Zellgewebes auch nach vorn auf das Zellgewebe, die Trachen und die Bronchien über. Die trachealen und bronchialen Lymphknoten waren zum Theil geschwollen, blutreich. Das ganze Rohr des Oesophagus erschien prall gespannt und wölbte sich nach der Herausnahme in Form eines rundlichen Stranges vor. Der Schlundkopf war ziemlich weit, seine Schleinhant etwas gerunzelt, lebhaft injicirt, und das Epithel weisslich trübe und verdickt, besonders an den epiglottischen Falien, dem Kehlkopfeingang und der hinteren Wand, Nach Aufschneiden des Pharynx sah man, dass die Wandungen des Oesophagus dicht aneinandergepresst lagen, so dass gar kein Lunien vorhanden zu sein sehien. Der versichtig eingeführte Finger drang jedoch leicht ein. Beim Aufschneiden der Speiseröhre selbst wichen die aufgeschnittenen Theile sofort nach den Seiten aus, legten sich platt um, so dass es den Eindruck machte, als stünde der musculäre Schlauch des Oesophagus unter hoher innerer Spannung. Die ganze Innenfläche des Oesophagus erschien glatt, nur einige Längsfalten waren zu sehen. Die ganze Schleimhaut war prall gespannt, glanzenei und durchaus gelblich gefärbt, mit zahlreichen, über die Oberflache nicht vorragenden, dunkler gefärbten Pünktchen, die aus der Tiefe bervorschimmerten (exterig infiltrirte Schleimfollikel). Die Schleimhaut hatte, aufgeschnitten, eine Breite von 3 cm in der oberen, 4 cm in der unteren Hälfte, während die äusseren Schmitränder, das heisst die äusseren durch die Musculatur bedingten Grenzen in der oberen Halfte 5, in der unteren 6 7 cm weit von einander entfernt sind. Schon daraus ging hervor, dass die Wand des Oesophagus enorm verdickt sem musste. In der That ergab sich, dass die Wand in den oberen Partieu von der Schleinhaut bis zur ausseren Begrenzung gemessen 1 cm., um unteren sogar 15cm dick war. Die Wand erschien im Uebrigen weich, fast sehwappend. Die Verdickung war durch eine ausgedehnte eiterige Infiltration der Submucosa bedingt, welche durchaus gerb, steif und 8 mm bis 1 3 em dieg erschien. Die Musculatur war durchwegs 2.0 mm dick, ebenfalls stark durchfeuchtet und glänzend. Die submuköse eiterige Infiltration der Speiserehrenschleanhaut grenzte sich nach oben ab durch eine wellig gebogene, ganz scharfe Latte, ungefahr entsprechend dem oberen Rand des Rungknerteds. Wenige Millimeter unterhalb dieser Begrenzungslinie fand sich, mehr auf der linken Seite, ein 1 5 cm langer und 0 5 cm breiter klaffender scharfrandiger Riss der Schleimhaut, dessen Ränder wenig infiltrirt, dessen Grund aber mit dickem, gelblichem Eiter belegt waren. Ein Fremdkörper konnte nicht gefunden werden. Im Larynx sah man kleienartige fibrinose Auflagerungen, cheuso in der Trachea. Die Schleimhaut des Magens war im Fundustheil gefaltet und, besonders auf der Hohe der Falten, stark ekelymosist und injieirt. Im Pylorustheil erschien die Mucosa mit zahem Schleim belegt, grob mamelonnirt. An der Cardia dagegen und entsprechend der ganzen kleinen Curvatur, 2 3 cm auf die vordere und hintere Flache übergreifend, war die Schleimhaut völlig geglättet und gespaunt, intensiv gelblich durchscheinend Auf der Unterlage war die gespannte Schleimhaut hier etwas verschieblich. Der Durchschnitt zeigte auch hier eine eiterige, zum Theil gelblich sulzige Infiltration der Submucosa, welche 2 cm dick erschien. Die submukose edirige Infiltration der kleinen Curvatur und der Cardia setzte sich unmittelbar.

in directer Continuität von der Speiserohre aus fort und begrenzte sich auch an der Innentlache des Magens mit einer ganz schaifen Linie der polsterartig vorgewöllten Schleimhaut.

Die Leichendingnose lautete (mit Weglassung der hier nicht interesstrenden Details): Circumscripte Verletzung der Speiserohrenschleimhaut. Diefuse phlegmonöse Oesophagitis. Fortgesetzte phlegmonöse Gastritis, Phlegmonös-serose Mediastinitis posterior. Sulzig-ödematose Schwellung des Zellgewebes im vorderen Mediast.num, Filomös-seröse Laryngitis, Tracheitis. Serös-eiterige Pericarditis. Diffuse, sprös-eiterige Peritonitis.

An nickroskopischen Schutten durch die Wand des unteren Oesophagusabschnittes liess sich constatiren, dass das Deckepithel fast gar nicht verändert war. Die grösste Schädigung lag in der Submucosa. Letztere erschien enorm verbreitert. Die Bindegewebsfasern waren weit auseinandergedringt durch eine grosse Menge feinfachgen und körnigen Fibrins mit reichlichen Eiterkorperchen, die aber nicht gleichmässig eingelagert schienen, sondern hauptsachlich in kleinen oder grosseren Herden angetroffen wurden. In der Exsudatmasse fand sich eine grosse Menge von Streptococcen, welche stellenweise auch in Haufen angeordnet erschienen und nicht selten lange Ketten bildeten. Sehr häufig waren dieselben auch innerhalb der Leukocyten zu sehen. Die Schleimhant selbst war nur wenig eiterig infiltrirt. Die Folfakel erschienen meist in kleine Abscesse umgewandelt, hier fanden sich dann besonders reichlich Streptococcen. Die Muscularis war besonders den bindegewehigen Septen entlang stark eiterig infiltrirt. Die Fasern erschienen weit auseinandergedrängt, stellenweise sogar nekrotisch.

Der kinische Verlauf der Fälle von diffuser phlegmonöser Oesophagitis scheint ein sehr typischer zu sein. Denn in demjenigen von Belfrage und Hedenius ist der Process ganz ähnlich, insbesonders auch mit derselben Acuität (Exitus nach wenigen Tagen) verlaufen. Dysphagie scheint nicht constant zu sein, dagegen spielen Schmerzen entlang dem Oesophagus eine grosse Rolle. Fieber, eventuell Fröste. Brechreiz, Athemoth sind etwas wechselnde, jedoch sigmfiante Symptome. Wenn das Verschlucken eines Fremdkörpers sicher bekannt ist und Eiter hervorgewürgt wird, ist die Diagnose (meist wohl auf die circumscripte Form der Phlegmone) vermuthungsweise möglich.

Die Prognose der diffusen Form der phlegmonösen Oesophagitis ist eine infauste, trünstiger stehen die Verhaltnisse bei der Oesophagitis phlegmonosa circumscripta. Hier kann die Oesophagoskopie nicht blos von diagnostischem, sondern auch von therapeutischem Werthe sein. v. Hacker hat auf diese Weise ein Knochenstück, in dessen Umgebung die Schleimhaut durch Eiter vorgebaucht war, herausgezogen, worauf aus der Lücke gleich auch Eiter austrat und allmälige Genesung des Schwerkranken folgte.

Literatur.

Ackermann, Virchow's Archay, Bd. XLV, S. 39.

Belfrage-Hedenius, Upsala lakareforen, Forhandl, VIII, 3, pag. 245. Sehmidt's Jahrbach, Bd CLX, S 33.

Resaler, Dissertation, Giossen 1893, Zenker-v. Ziemssen, Handbuch, l. c., S. 143,

IX. Chronische specifische Entzündungen.

1. Tuberculose des Oesophagus.

Im Gegensatz zum obersten Theile des Verdauungstractus, der Mund-Rachenhöhle, und zum Darmeanal, scheint sieh die Speiseröhre einer gewissen Immunitat gegen den Tuberkelbaeillus zu erfreuen. Weingstens ist hier Tubereulose eine auffallend wenig oft vorkommende Erkrankung.

Aus pathogenetischen Gesiehtspunkten lassen sieh die einschlägigen

Falle in sechs Gruppen theilen.

Die erste Gruppe umfasst die Beobachtungen von Inoculationstuberculose durch directen Contact mit tuberculosem Material. Trotz reichlicher Gelegenheit zu dieser Infection bei Phthisikern ist diese Form auch relativ selten. Der Grund hiefür liegt in dem raschen Vorübergleiten des inficirenden Materiales, der guten Auskleidung der Speiseröhre mit einer vollkommen glatten, nirgends Taschen oder Buchten bildenden Plattenepithellage, der geringen Entwicklung und Zahl der Lymphnoduli. Vielleicht sind zur Entstehung immer kleine (zufallige) Substauzverluste näthig (nach Verschlucken von harten Gegenstanden Knochenstückehen, Gräten, hartem Brot). Einen derartigen Fall veroffentlichte zunächst Breus, und dies war zugleich die erste einwandfreie Publication über Oesophagustubercalose überhaupt. Ein 21jahriger Phthisiker trank in selbstmördenscher Absicht Kalilange und kam vier Wochen darnich wegen hochgraniger Schlingbeschwerden ins Spital. Bei der Section fand sich chronische Tuberculose der Lungen und Lymphdrüsen, frischere der Leber, Milz, Nieren, feiner tuberculöse Ulcera des Dünn- und Dickdarmes. Der Oesophagus war in seiner ganzen Länge starrwandig, im mittleren und unteren Druttel stark stenosut, Im Pharynx und Oesophagus fauden sich zahlreiche Narben und Substanzverluste. Die Geschwüre, welche tief in die Muscularis eingriffen, waren dentheh tuberculös, mit kleinen und grösseren Knötchen in Grund und Randern. Ferner fanden sich mihare Tuberkel in der Phurynxmucosa. Die mediastinalen und epigastrischen Lymphknoten waren verkast. Auch mikioskopisch erwiesen sich die Geschwüre als sieher tuberculös. Einen weiteren, in seiner Entstehung manche Achnhehkeit mit dem von Breus bietenden Fall beschreibt Epprager. Eine 45jahrige Fran war mit Cavernenbildung me-Spital gekommen, wo man eine leichte Unwegsamkeit der Speiserohre und Soorbildung constatirte. Diese Unwegsamkeit steigerte sich, so dass die Patientin jede Nahrungsaufnahme verweigerte. Bei der Obduction der bald darauf verstorbenen Frau zeigte sich hochgradige linksseitige Lungentüberenlose mit frischen Nachschuben. Durch Seerbildung war der Oesophagus fast vollstanding obtarist, wahrend Pharyax and Luffrehre davon schon gereinigt Nach Abwaschung der Soormassen zeigte sich der Oesophagus vom Anlang his zur Cardia unt stecknadelkopf- his bohnengrossen tiesehwuren besetzt. Die Runder der Geschwüre waren scharf, der Grund mit gelb ielemmorschein Belage versehen. Zwischen den treschwigen, namentlich in der Umgebung der grosseren, zeigten sich weiters Pünktehen und Knotchen welche Jurch die ungroskopische Untersuchung als miliare Tuberkel erwiesen

wurden. Solche Knötchen waren auch im Grunde und den Räudern der Geschwüre vorhanden. In diesen beiden Beobachtungen waren augenscheinlich die Aetzgeschwure, beziehungsweise das Rissigwerden der Macosa in Folge der Sooransiedelung das disponirende Moment. In der Grazer Samulung sind ebenfalls Praparate von Tuberculosis vesophagi neben Soor vorhanden (Fig. 27). Auch in zwei neueren Fällen (von K. Zenker und von Cordua) war vor Ausbruch der Tuberculose schon eine anderweitige Alteration der Schleimhaut vorhauden. Zenker beschreibt ein dem Erlanger pathologiselien Institut eingesendetes stricturirendes exulcerirtes Carcinom des Oesophagus, in welchem bei mikroskopischer Untersuchung des Stromas kleinzellige Infiltration und vereinzelte käsige Herde gefunden wurden. An der Grenze zwischen normaler Oesophaguswand und dem Krebsgewebe fanden sich typische Tuberkel. Die in der Umgebung des Carcinoms befindlichen Lymphknoten waren sowohl krebsig infiltrirt als von Tuberkeln durchsetzt, Tuberkelbucilien hessen sich allenthalben nachweisen. Cordua fand bei der Obduction eines 60jahrigen Mannes, der im moribunden Zustande ins Spital gekommen war, im Oberlappen beider Lungen Cavernen, weiter auch Haufchen von Knötehen. In der Höhe der Bifurcatio tracheae lag im Ocsophagus em etwa 10-15 em langes Ulcus, welches dessen Wand im ganzen Umfange ergriffen hatte. Der Rand war erhaben und derb, der Grund weich und murb; mit emer Sonde konnte man von der

Fig. 27.



Soor et Indezeniosm mesoplinge, (Grazer Musempraparat Nr. 687.)

Mitte des Geschwüres weit in das periösophageale Gewebe, nicht aber in die Trachea eindringen. Auf dem Durchschuitt zeigte sieh au Stelle der vollständig zerstörten Oesophaguswand eine weiche tieschwulstmasse. Neben dem Oesophagus war in der Höhe der exulcerirten Stelle noch ein behnengrosser Lymphknoten zu sehen. Mikroskopische Schnitte durch die obere Geschwürswand und das angrenzende intacte Epithel, das periösophageale Gewebe und den erwähnten Lymphknoten zeigten im letzteren einen Tuberkelherd, das periösophageale Gewebe erschien kleinzellig mültrirt. Hierauf kam an Stelle der nicht mehr vorhandenen Musculatur Krebsgewebe in welchem sich auch Tuberkel fanden. Auch die Schleimhaut am Rande des Geschwüres war von Knötchen durchsetzt. Die Tuberkelbaciken stammten auch hier wohl kaum aus der erwähnten Lymphdrüse, sondern das Krebsgeschwur

wurde vom tubereulösen Sputum infiert

Sieben Fälle existiren in der Literatur, bei denen die Iaoculation als ohne voranfgegangene nachweisliche solche Schädigung des Epithels der Speiseröhre eingetreten betrachtet worden ist. Gegen diese Begabachtungen ist jedoch immerhin der Emwand moglich, dass es sich um makroskopisch nicht nachweisbare vielleicht ganz geringfügige Continuitätstrennung des Epithels oder um eine sonstige Aeuderung der physikalischen Beschaffenheit gehandelt habe. Wahrscheinlich sind hier übrigens auch Fälle einbezogen worden, deren Genese überhaupt unklar ist. Die älteste bier anzuführende Publication ist die von Spillmann, welcher in der Leiche eines Mannes, der an Oesophagusstrictur gelitten hatte, neben tuberculöser Pleuritis und neben Tuberculose der Bronchtaldrüsen ein von ihm gleichfalls als tuberculõses angesprochenes Ulcus in der Mitte des Oesophagus fand, das im Centrum eine kleine Perforationsöffnung in den linken Bronchus aufwies. Weiters sah Frenichs im unteren Drittel des Oesophagus eines schwer tuberculösen Kindes mehrere tuberculöse Ulcera mit scharfen Randern und graugelbem, von käsigem Detritus erfülltem Grunde. An der Peripherie der Geschwüre lagen in der intacten Schleimhaut deutliche Tuberk-Ikuötehen. Zwei andere Fälle beschreibt Mazotti. In seiner ersten Beobachtung handelt es sich um einen 59jährigen Mann, bei dessen Obluction sich chronische Tuberculose beider Lungen, tuberculose Darmgeschwure und im unteren Abschnitt des Oesophagus zahlreiche, zum Theil ulcerirte flache Erhabenheiten fanden. Die mikroskopische Untersuchung ergab typische Miliartuberkel. Bacillen konnten nachgewiesen werden. Ein zweiter Fall Mazotti's (Tub. pulm. chron., Ulcera tuberculosa intestini, Tuberculosis hepatis) betraf eine 37iährige Frau mit einer weisslichen Verdickung der Mucosa des obersten Abschnittes des Oesophagus in der Ausdelinung eines Zweicentimestückes mit kleinen grauen Knötchen. Bei der mikroskopischen Untersuchung constatirte Mazotti in Verkäsung begriffene Miliartuberkel. Auch hier war die Untersuchung auf Bacillen positiv. Einweitere hichergehörige Beobachtung ruhrt von Flexner her. Die Section emer 33jahrigen Frau (linkssettiger Pyopneumothorax, bacillenhaltige Sporta, gelogentlich der vorgenommenen Rippenresect en und der ausgeführten Irrigation der Pleurahöhle Speisebestandtheile in der Spülflüssigkeit) ergab chromsolo-Tuberenlose der Lungen, der cerviealen und peribronehialen Lymphknoten. tuberculose Pleuritis, Pyopheumothorax, Pleuragangran, frische Darmtubereulose. Ausserdem fand sich ein tuberculöses Uleus der Speiserohre. Der Oesophagus lag auf einer Entfernung von 45 em frei in der linsen Pleura-

hoble, 2.5 cm über der Hobe des Abganges der A. carotis comm. sin. fand sich eine Perforation, welche direct ins Speiserohrenbunen hineinführte. Das periósophageale Bardegewebe war hyperämisch und ödematós, zum Tbeil fehlte es ganz. Nach Eroffnung der Speiseröhre zeigten sich in der vorderen Wand, etwas nach links vor der Mittellinie, zwei je 7-5; 4 mm grosse Ulcera, Das eine reichte bis auf die Muscularis, das andere hatte den Oesophagus perforirt und communicate mittelst seiner Oeffnung mit dem linken Cavum pleurae. Rander und Grund der Geschwüre waren glatt. Der Pharynx erschien fret von Tuberculose. Mikroskopisch zeigte sich das nicht perforirte Geschwür als in seinem Centrum bis zur Muscularis reichend, während die Rander sich in der Mucosa befanden Das Geschwür hatte an den Randern die Schleinhaut unterminirt, so dass an denselben eine aus Mucosa und Submucosa hergestellte Schichte, welche an ihrer unteren Flache von neugebildetem Epithel überzogen erschien, über der Ulgeration gelegen war. In dieser Schichte und in dem Geschwursgrunde fanden sich Tuberkelherde, welche nach nicht verkast waren. Auch in der Muscularis waren einzelne Tuberkel vorhanden. Die mikroskopische Untersuchung des perforirten Uleus zeigte am Rande Tuberkelentwicklung in der Submucosa und Muscularis, hauptsachlich jedoch in der ersteren. Tuberkelbacillen konnten gefunden werden. Der von E. Frankel beschriebene Oesophagus ruhrte von einem Bejahrigen, au Lungen- und Darmtuberculose verstorhenen Manne her und war mit einer reichlichen Menge hanfkorngrosser gelber und kugelig aus der Submucosa prominstender Knotchen durchsetzt. Daneben fanden sich kleine, an ihren Rändern zackig ausgenagte Geschwüre mit unebenem höckerigem Grunde und mehrere grössere, scharf begrenzte Substanzveriuste mit glattem Grunde von kreisförmiger Configuration. Mikroskopisch erwiesen sich die Tuberkelknötchen zum Theil in centralem Zerfall begriffen und enthielten nur wenig Baeillen. Die Entstehungsart, ob durch Inoculation oder auf embolischem Wege (?) wird zwar unentschieden gelassen, erstere aber als wahrscheinlicher augenommen. Hasselmann seeurte ein halbjahriges Kind mit vorgeschriftener Lungen- und Lymphdrüsentuberculose. Im unteren Theile der Speiseröhre sassen drei kleine knotenformige Geschwäre ohne jeglichen Zusammenhang mit Trachea oder käsigen Lymphknoten. Mikroskopisch erwiesen sich dieselben als unzweiselhaft tuberculos.

Verhältnissmässig am häufigsten beobachtet ist die Fortleitung der Tuberculose von angrenzenden Geweben (Organen) auf die Speiseröhre. Hier ware zunächst eine zweite tiruppe von Fallen aufzustellen, in welchen es sich um ein continuirliches Uebergreifen der ziemlich häufig auftretenden tuberculösen filceration des Pharynx handelt. Eine einschlägige Beobachtung rührt von Beck her. Dieser fand bei der Sect.on eines 54jahrigen Mannes, welcher mit hochgradigen Schlingbeschwerden ins Spital kam und eine Stenasis des Oesophagus im oberen Theile gehabt hatte (so dass man intra vitam an Carcinom dachte), alte Tuberculose in beiden Lungenspitzen, Granulartuberculose beider Lungen, einen birsekorngrossen Tuberkel im Pons Vareli, grosse tuberculóse Ulcera der Epiglottis und im Larynx, bacıllare Geschwüre in den Intestinis (von denen eines perforirt war und Peritomtis veraulasst hatte), miliare Tuberkel in Leber und Nieren. Der grösste Theil des Pharynx, des Zungengrundes, sowie der oberste Abschnitt des Oesos hagus war von einer ringförmigen Uiceration eingenommen, die bis 6.5 cm unter die Incisura interarytaenoidea hinüberreichte. Die Ränder des Ulcus waren elevirt, dieselben und der tirund von grauen Knotchen durchsetzt. Der Geschwürsgrund wurde je nach der Tiefe durch die Mucosa, Submucosa oder Muscularis gebildet. Die Basis des Ulcus war von fester, narbenähnlicher Beschaffenheit. Die unteren drei Viertel der Oesophagusschleimhaut waren von vollständig intactem Epithel überzogen, zeigten jedoch, vom unteren Geschwürsrand an nach unten an Zahl stetig abnehmend, graue und weisse Knötchen, welche nur in der Pars intima vollständig fehlten. In den oberflächlichen Schichten des Geschwürsgrundes ergab die mikroskopische Untersuchung Nekrose, unter dieser kleinzellige Infiltration, sodann zumnlich dicht stehende miliare Tuberkel in der noch vorhandenen Schichte der Oesophaguswand. Die kleinen Knötchen erwiesen sich als hauptsächlich in der Submucosa gelegene miliare Tuberkel. Bacillen wurden überall nachgewiesen. Auch Birch-Hirschfeld beschreibt einen Fall eigener Beobachtung, bei welchem er Lungentuberculose, zahlreiche tuberculöse Ulcera in Larynx. Pharynx und oberem Drittel der Speiseröhre sah Der Nachweis der Tuberkelbaeillen gelang. In einem weiteren von Orth erwähnten Falle war die Oesophagusaffection gleichfalls von tuberenlöser U-

ceration in der Rachenböhle ausgegangen.

Eine weitere (dritte) Gruppe bilden die (relativ am häufigsten beobachteten) Fälle, in welchen der Durchbruch käsiger peribronchialer oder mediastinaler Lymphknoten den Anlass zum Fortschreiten der Tuberculose vom angrenzenden Gewebe auf die Speiserihre abgibt. Wenn ein Rokitansky'sches (Tractions-)Divertikel von seinem Lymphkuoten ber durchbohrt wird, kommt es meistens, der Divertikelspitze entsprechend, zu einem narbigen Verschluss, und in diesem Narbengewebe lassen sich gewöhnlich tuberculöse Veränderungen nicht nachweisen. Zur Oesophagustuberculose dauf man also blos solche Fälle rechnen, bei denen die Tuberculose von den Lymphknoten ber sich in der Wand des Gesophagus selbst weiter ausgebreitet hat. Eine hichergehörige Beobachtung enthält der erste der Beck'schen Fälle. Die Obduction eines 45jährigen Mannes mit den klimschen Symptomen eines pleuritischen Exsudates, später eines Pyopueumothorax und einer Basalmeningitis ergab eine tuberculöse Meningitis, einen Solitartuberkel des Kleinhirus, Pyopneumothorax, frische und alte Tuberculose der Lungen mit Cavernenbildung, tuberculöse Pleuritis, Tuberculose der Bronchialund Mediastinaldrusen, tuberculöse Geschwüre des Larvax, der Trachea, der grossen Bronchien, des Intestinums und Lebertuberenlose. Der Oesophagus zeigte in der Hohe der Bifurcatio trucheae ein Tractionsdivertikel. Au der Grenze zwischen oberem und mittleiem Drittel sass an der vorderen Wand des Oesophagus ein 3:1 cm grosses Geschwär mit elevirten, stellenwerse unterminirten, gezackten Rändern und käsig-bröckeligem Grunde. In der Umgebung des Geschwüres fanden sich in der Mucosa feine Knötchen, sowie kleinere und etwas grössere Substanzverluste. Entsprechend der Lage des Geschwüres war zwischen Oesophagus und Trachea ein 4:2cm grosses Paket von in den peripheren Partien trocken verkasten, central kasig erweichten Lymphknoten zu sehen, dessen Form genau der Gestalt des Uleus entsprach, und welches mit seinen gegen den Oesophagus gewendeten Therien den Grund des Geschwäres bildet. Mikroskopische Schnitte durch die unteren Randi artien des Uleus zeigten in der Mucosa und den tueferen Schochten des Oesophagus theils isolirte, theils in Gruppen stehende Knötchen. Tulerkelbaeilten konnten nachgewiesen werden. Weich selbaum machte die Section

eines 36jährigen Weibes (Lymphadenitis tuberculosa colli, ängstliche Langsamkeit beim Essen), und fand neben Tuberenlose der Schilddruse, der Supraelavicularund Mediastinaldrüsen, des Kehlkopfes, der Bronchien, beider Lungen und des lleums in der Trachea eine, in der Speiserohre acht nahezu bis hirsekorngrosse Perforationsoffnungen, welche mit den zwischen beiden Röhren gelegenen Lymphknoten communicirten. Oberhalb dieser Perforationsöffnungen. besonders unterhalb derselben bis zur Cardia hinab war die Submucosa und Mucosa des Oesophagus von zahlreichen Anötchen verschiedener Grösse durchsetzt, die grösseren theilweise verkäst und die Schleimhaut darüber exulcerist Tuberkelbacillen waren überall nachzuweisen. In den von Orth angeführten Beobachtungen handelte es sich um Ulcera von verschiedener Tiefe. In drei Beobachtungen waren es hauptsächlich oberflüchliche Geschwüre, welche in der Höhe der Bifurcatio trachene sassen und in deren Umgebung mit ganz intactem Epithel Tuberkel sich fanden. In zweien der drei Beobachtungen waren die Geschwüre durch Perforation käsiger Lymphknoten in der Gegend der Bifurcatio tracheae erfolgt. Der Bacillennachweis gelang in zweien der drei Fälle. K. Zenker erhob bei der Section einer Phthisikerleiche, welche im Uebrigen vorgeschrittene Lungentuberculose mit Cavernenbildung, tuberculöse Ulceration des Larvax, der Trachea und der Epigiottis, zahlreiche tuberculöse Geschwüre im Dünnund Pickdarme ergab, als weiteren Befund auch eine Tuberculose des Oesophagus In der Höhe der Bifurcatio tracheae war eine Stenose durch Vorwolbung einer markstückgrossen Partie der Speiseröhrenwand verursacht. Auf der Höhe dieser Vorwölbung zeigte die sonst glatte Schleimhaut einen kleinen Substanzverlust mit gelblichem Grunde und flachen Randern. Auf dem Durchschnitte war an der betreffenden Stelle die ganze Submucosa, die Muscularis und das periosophageale Bindegewebe käsig infiltrirt und auch in der weiteren Umgebung von Knotchen und Küscherden durchsetzt. Nach oben und unten hatten sieh die Knötchen weiter in der Submucosa ausgebreitet. Fest mit der Stelle verwachsen war ein Paket verkäster peribronchialer Lymphknoten. Mikroskopisch war Mucosa und Submucosa von zahlreichen, typisch gebauten Tuberkeln durchsetzt, stellenweise so dicht. dass das ursprüngliche Gewebe vollstandig zu Grunde gegangen war. Gegen die Schleimhaut zu war eine Tuberkelentwicklung blos an der Stelle der Ulceration vorhanden. Dieselbe überschritt deren Rand nicht, während sie nach aussen bis an die verkusten Drüsen heranreichte. Tuberkelbacillen konnten uberall in grosser Menge nachgewiesen werden. Die Tuberculose hatte hier wohl von den Drüsen zunächst auf das periösophageale Gewebe übergegriffen und sich alsdann als selbststandiger Process in der Wand der Speiserobre entwickelt. In ähnlicher Weise wird eine zweite Beobachtung von K. Zenker zu deuten sein. Die Section der Leiche eines 4tijohrigen Werbes (klinische Diagnose: Pleuritis und Peritonitis tuberculosa, Darmtuberculose; es hatten Schlingbeschwerden bestanden) ergab doppelseitiges Pleuraersudat, Langentuberculose. Die peribronchialen Drüsen bildeten am unteren Ende der Truckea einen faustgrossen Tumor, welcher die gesammten Haisorgane ummauerte. Die einzelnen Drüsen waren stark vergrössert, central verkäst. 3 ein oberhalb der Bifurcation waren an einer stark verdünnten Stelle der Oesophaguswand drei schrotkorngrosse, eng zusammenstehende Perforationsöffnungen, aus welchen sieh bei Druck auf die Umgebung gelbliche Massen entleerten. Mit der Sonde gelangte man bier in Gänge, welche sich

zwischen Oesophagus und membranösem Theil der Trachea, neben letzterer nach oben, nach unter neben dem rechten Stammbronehus bis an den Lungenhulus hin erstreckten. In der Umgebung der Perforation war die Schleimhaut käsig infiltrit. Mikroskopisch zeigte sich, dass der Process theils in Gestalt zahlreicher in beginnender Verkasung befindlicher Granulationen, theils in Form typischer Tuberkel in der Muscularis und Submucosa weitere Ausbreitung gefunden hatte, während das benachbarte Epithel und das subepitheliale Gewebe blos leichte Infiltration zeigten. Die Untersuchung auf Tuberkelbacilien war allenthalben positiv. Kehlkopf, Trachea und Bronchen waren frei von Tuberculose. Die an der Bifurcatio tracheae situirten Lymphknoten zeigten sich verkäst. Noch wäre zu erwähnen eine einschlägige Beobachtung von Zeimann.

Es braucht wohl kaum betont zu werden, dass nicht in allen Fälten von Perforation tubereulöser Lymphdrüsen in die Speiseröhre, wovon auch das Grazer pathologische Museum mehrere Beispiele aufweist, Oesophagustuberculose die Folge ist. Ich selbst sah solche Durchbrüche ohne jede Folge fur die Speiseröhre, und, in einem Falle, eine über einen kleinen Theil des Organs ausgebreitete phlegmonöse Oesophaguis.

Die nächste (vierte) Gruppe stellen die Fälle des Durchbruches von prävertebralen Abscessen (tuberculose Wirbelcaries) dar. Drei solche Beobachtungen hat Penzoldt mitgetheit (vgl. S. 29). In dem ersten und zweiten dieser Fälle bestand eine einfache Perforation des Gesophagus. Im dritten Falle hatten während des Lebens länger dauernde Deglutitionsstörungen bestanden, einmal war es zur Entleerung blutig-eiteriger Mussen aus der Speiserohre gekommen und es war die klinische Dingnose auf Perforation des Gesophagus gestellt worden. Auch hier bestand blos Durchbohrung, keine eigentliche Gesophagustuberculose.

Die Fälle von Durchbruch einer tuberculösen Lungencaverne würden eine füntte Gruppe bilden. Hieher wäre eine Beobachtung von Mazzotti zu rechnen, die allerdings durch eine mikroskopische Untersnehung nicht bekraftigt ist. Wie man sieht, handelt es sich, so weit dies bisherige Beobachtungen lehren, bei Gruppe IV und V strong genommen gar nicht um wirkliche Oesophagustuberculose.

Die letzte (sechste) aufzustellende Gruppe betrifft die bisher nur sehr spärlichen Beobachtungen einen auf hämatogenem Wege entstandenen, als Theilerscheinung der allgemeinen disseministen Eruption auftretenden Tuberculosis miliaris. Einen einschlägigen Fall beschreibt Mazzotti. Im untersten Theil des Oesophagus waren einige sehr kleine seichte Geschwüre und zwischen ihnen weissgraue knötchen in der Mucosa. Mikroskopisch stellten sich die Knötchen als Miliartuberkei dar Tuberkelbacillen konnten nachgewiesen werden. A. Glockner berichtet ebenfalls über eine sehr interessante einschlagige Beobachtung. Es bestand eine gleichzeitige Miliartuberculose der Leber, Milz und der Nieren. Der Oesophagus war ausschliesslich in seiner musculösen Schichte von zahlreichen, birse- bis hanfkorngrossen, meist verkasten Knötchen durchsetzt, welche mikroskopisch reichlichst Riesenzellen und Baeillen enthielten. Einflich gehort auch ein Fall von Claribel Cone hieher.

Nach der vorliegenden Casnistik kann Oesophagnstuberculose vollig symptomilos verlaufen. Erscheinungen macht dieselbe fast nur in Fallen, in welchen es zu stärkerer Stricturirung gekommen ist, in denen Entleerungen nach aussen stattfinden oder Perforation in andere Korperhöhlen eintritt. Unsichere Zeichen sind Schmerzen und leichte Schlingbeschwerden. Nur Beck (zweite Beobachtung) und Zenker (erster und dritter Fall), berichten über hochgradige Verengerung. Merkbare Stenosirung tritt auch in den Beobachtungen von Breus und Eppinger hervor. Weichselbaum berichtet wemigstens über alangsames Essens. Jedenfalls sind tubereulöse Desophagusstricturen höchst singuläre Vorkommnisse; der alltägliche diagnostische Calcul kann nicht leicht damit rechnen. Entleerung nach aussen sah Penzoldt (dritte Beobachtung). In Flexner's Fall gab sich die Speiserohrenperforation bei Irrigation der Empyembohle zu erkennen. Defter wird dieselbe vielleicht indirect vermuthet werden können. In jungster Zeit mehren sich die Beubachtungen über Combination von Desophagustuberculose mit Carcinom. Ich seibst sah einen solchen Fall.

Die Diagnose der Oesophagustuberculose intra vitam dürfte somit selbst bei Vorhandensein der erwahnten Symptome höchstens gelegentlich vermathungsweise und per exclusionem zu stellen sein (Penzoldt, Zenker, Flexner (?).

Literatur.

Beck, Prager medicinische Wochensehrift, 1884, Nr. 35. Bireh-Hirschfeld, Lehrbach 3, Autl., Bd. II, S. 518. Breus, Wiener mediemische Wochenschrift, 1878, Nr. 11. Chrostek sen, Oesterreichische Zeitschritt für Heilkunde 1868, S. 27, Cone John Horkins Hosp. Bull. Nov. 1896, Cordua, Arbeiten aus dem pathologischen Institut Gottingen. 1893. Eppinger, Prager medicinische Wochenschritt. 1881, Nr. 51 Flexner, Bull, of John Hopkins Hospital, 1893, Nr. 28, January, February, Follan, Des rétrécissements de l'asophage. Paris 1853 E. Frankel, Manchener mediciniscue Wochenschrift, 1896, Nr. 2. Frerichs, Beitrage zur Lehre von der Takerculose, 1882, Glockner, Prager medicinische Wochenschrift, 1896, S. 114. Hasselmann, Monchener Dissertation, 1895. Kraus, Allgemeine Wiener medicinische Zeitung, 1869, Nr. 19. Lubarsch, Ergebnisse, 1895, S 466, Louis citirt bei Mazzotti. Mazzotti, Riv. elinica, 1885. Oppolaer, Wiener medicinische Wochenschrift, 1851, Nr. 5. Orth, Lehrbuch, Bd. I. S. 681 Paulicki, Vichows Archiv. Bd. XLIV, S. 373, Penzoldt Virchow a Archiv. Bd. LXXXVI, S. 448. Pepper and Edsall, Americ, Journ of the med, sc. July 1897, pag 44. Rokitansky, Lehrbuch, 3 Autl., BJ, III, S. 130, 132. Spillmann, These de Paris 1881. Vigla, L'Union, 1855.

Weichselbaum, Wiener medicinische Wochenschrift. 1884, Nr. 6. K. Zenker, Deutsches Archiv für klinische Medicin. Bd. LV; und: Ibidem Bd. XLVII.

Zenker-v. Ziemssen, flandbuch. 2. Aufl., I. c. 186. Zemann, Wiener medicinische Wochenschrift. 1886. Gesellschaftsbericht.

2. Syphilis der Speiseröhre.

Das Geschwulststadium des Syphiloms ist im Digestionseanai fast ausschlieslich im Rachen zu beobachten. Meist präsentirt steh uns bereits ein fertiges syphilitisches Geschwür oder, noch häufiger, die Narbe und die dadurch bedingte Stenose.

An dieser Stelle interessift uns zunächst ein Theil der syphilitischen Pharynxstricturen. Die Infection liegt hiebei gewohnlich sohr west, 10-15 Jahre, zurück. Bisweilen handelt es sich auch um die Folgen hereditärer Syphilis. Gewöhnlich batten häufige und hartnäckige Reci-liven im Halse bestunden. Wenn eine Therapie stattgefunden, beschäftigte sie sich meist nicht mit den localen Affectionen im Rachen. Da nun die Ulgera sich selbst überlassen blieben, so kam es, dass, nachdem dieselben geheilt waren. der von lockeren Weichtheilen überall ausgekleidete Pharynx durch die nach Lues so besonders energisch sich geltend machende Narbencontractur all mälig in semem Lumen immer mehr verengert wurde, und zwar sewohl nach dem Nusen-Rachenraum, als auch, und dies ist viel seltener aber auch viel verhäugnissvoller, nach dem Larynx und Oesophagus hin. In dieser Abhandlung haben wir uns überhaupt nur mit den letzterwähnten Strieturen des unteren Pharyngealabschnittes, welche die Communication mit dem Kehlkopf und insbesondere mit dem Oesophagus besehränken, zu beschäftigen. Bei allen diesen Fällen handelt es sich um eine membranöse narbige Bildung, welche sich von der Zungenbasis bis zur hinteren Rachenwand und den seitlichen Theilen des Pharvax erstreckt. Bald mehr central. bald peripher befindet sich in der Membran die Communicationsöffnung mit den weiter abwärts gelegenen Theilen, welche, wie in einer Art von Trichter, an der tietsten Stelle zu sehen ist. Die Weite der Oeffnung pflegt sehr verschieden zu sein, und darauf beruht der Grad der Respirations- und Deglutitionsstörung. Während in manchen Fallen das langsame Verschlucken kleiner Bissen noch möglich ist, können in anderen nur flüssige Speisen und auch solche nur in kleinen Bissen genossen werden, sonst regurgitirt Alles gegen die Nase. Derartige Narben entstehen durch Heilung eines ringformigen syphilitischen Geschwüres im Rachen.

Eine noch viel weniger oft beobachtete, ja nach Mancher Ansicht noch strittige Affection sind syphilitische Ulcera und Stenosen des Oesophagus selbst. Bei den alten Schriftstellern über Lues finden sich allerdings mannigfache Andeutungen, dass Syphilitische in Folge ihrer Deglutitionsstörung zu Grunde gegangen sind (J. Astruc, R. Carmichael). Auch gluckliche Hedungen werden in der damaligen Literatur berichtet (Ruysch, Haller). Sogar anatomisch wurden die einschlägigen Veränderungen (Ulcerationen) der Speiseröhre beschrieben (Marc Aurelio Severino). Solche Angaben sind alter auf Zweifel gestossen. Mondière kennt keine Lues des Oesophagus Der Skepticismus hat dann fortgedauert bis in die jungste Zeit. Unter den pathologischen Anatomen ist beispielsweise bei Förster und Klebs kein

Wort darüber gesagt, Dagegen macht allerdings Virghow an zwei Stellen auf die Lues des Oesophagus aufmerksam. Die eine befindet sich in der Abhandlung über die Natur der constitutionell-syphilitischen Affectionen, wo ein Fall erwahnt wird, in welchem die Section, ausser anderen Organerkrankungen, vollständige Atresie der Choanen und narbige Stenose des oberen Oesophagustheiles ergab. In der zweiten Beobachtung weist Virchow neben einem sich retrahireuden Geschwur auf die charakteristischen in fettiger Metamorphose befindlichen Gummastellen hin, aus denen die Ulceration hervorging. Ein drittes Mal fand sich nach Virchow ein flaches Geschwür mit fettig indurutem Grunde in der Speiseröhre vor (Anamnese unsicher!). Ebenso beschrieb Wilks ein Präparat, welches an der Stelle der Vereinigung von Pharynx und Oesophagus eine Narbe zeigt, die in Folge einer syphilitischen Ulceration entstanden war. Als drutter Beobachter wird gewöhnlich noch Klob angeführt, der in der Wiener ärztlichen Gesellschaft einen Oesophagus demonstrirte, dessen Emgang durch Narbenbildung verengt war. Dieser gehörte einer nach secundarer (!) Lues anamisch gestorbenen Fran an. Dieser Fall ist aber sehr zweifelhaft (Moglichkeit eines voraufgegangenen Pharyngenlabscesses). Ein grösseres Gewicht kommt der neueren Casnistik zu. West beobachtete drei Falle, daranter zwei mit Obduction. Lublinski führt einen derselben etwas ausführlicher an. Eine 21 jährige Fraueusperson wurde am 18. Mai 1858 ins Spital aufgenommen, nachdem sie daselbst schon wiederholt früher wegen verschiedener syphilitischer Symptome behandelt worden war. Ihre Hauptklage bezog sich auf die Unmöglichkeit zu schlingen und auf das Regargitiren der Speisen, wenn sie selche trotz der Schmerzen herunterzuschlucken versuchte. Die Patientin war sehr mager, anamisch. Die Besichtigung des Halses ergab ausgebreitete syphilitische Uleerationen an Mandeln und Gaumenbögen. Obwohl die Patientin einer Jod-, Quecksilber- und Dilatationscur unterzogen wurde, starb sie am 2. September. Die Obduction ergab eine Dilatation des oberen Theiles des Oesophagus auf etwa vier Zoll; die Schleimhaut daselbst war verdickt und mit frischen Narben bedeckt. Unterhalb dieser Erweiterung verengerte sich die Speiserühre ganz plotzlich und endete in einem engen Canal von 25 cm Länge, welche nur einen dünnen Katheter hindurchliess. Die Schleimhaut war in diesem Theil ebenfalls stark verdickt und mit fibresen Ablagerungen durchsetzt. Die Leber zeigte alle Erscheinungen einer interstitiellen Hepatitis, verbunden mit Perihepatitis. Ein zweiter ähnlicher Fall West's war sehon weniger schwer, JoJ soll die Schlingbeschwerden beseitigt haben. Ein dritter Kranker, welcher während des Lebens sichere Erscheinungen constitutioneller Lues dargeboten hatte, ging ebenfalls zu Grunde, und die Obduction ergabgleichfalls Ulcerationen und Vereugerungen im unteren Theil des Oesophagus. Als ein weiterer Autor ist Follin zu nennen, der über zwei Fälle ösophagealer Deglutitionsstörung berichtet, welche vielleicht von Syphilis abhangen. In dem einen, welcher durch innere Mittel geheilt wurde, war auch Psoriasis palmaris vorhanden. Im anderen, wo sich die Affection im untersten Theile der Spelseröhre befand, trat keine tienesung ein, weil sich hier schon narbige Veranderungen entwickelt hatten Gerade so wie diese beiden, hinterlassen auch die Fälle von Chapton, Mackenzie einen gewissen Zweifel, weil zwar Besserungen auf antisyphilische Mittel angegeben werden, aber die Obduction fehlt. Auch Lublauski berichtet über zwei auf diese Weise am Leben erhaltene gebesserte Falle. In einer Beobachtung von Berger wurde



Trachestronch are Lars in t Perforation in die Speiserehre.

Praparat des Prof Paitauf!

die luctische Natur einer Oesophagusstenose ebenfalls blos aus therapeutischen Calculationen erschlossen. Neumann fand bei der Obduction eines tertiär Luctischen den ganzen Pharynx bis zum Oesophagus von Narben und blutenden Granulationen durchsetzt, und der Eingang zum letzteren an einer Stelle gelockert und blutig verfärbt. Daneben war die Schleimhaut des Pharynx unter Bildung einer circulären Falte unterhalb des Ringknorpels narbig gesehrumpft. Obwohl die histologische Untersuchung tehit, ist an der syphilitischen Natur dieses Faltes kaum zu zweifeln.

Auf Grund dieses allerdings noch spärlichen Beweismateriales wird man für die Tertiärperiode der acquirirten Syphilis das gelegentliche wenn auch sohr seltene Vorkommen submuköser Gummata und dituser zum Verschwaren neigender Inflitzationen als Thatsache anerkennen müssen

Jedenfalls wäre diese Affection des Oesophagus ein sehr spätes Ereigniss, welches erst nach einer grossen Reihe von Jahren eintritt, nachdem sich die Patienten längst von der Lues befreit glauben. Die occasionelle Ursache, dürften leichte Verletzungen der Wand beim Schlingacte abgeben.

Das über alle Wahrscheinlichkeit gesicherte anatomische Substrat der Syphilis oesophagi bilden die der Uiceration folgenden Narben, welche das Caliber der Speiseröhre mehr oder weniger beschränken (Virchow, Wilks, Parker, Kolb u. A.).

Die Symptome der syphilitischen Speiseröhrenstrictur besitzen nichts Charakteristisches gegenüber anderen Verengungen des Schlundes. Die Inanition kann höchste Grude erreichen. Eine besondere Bedeutung besitzt vielleicht der sehr prägnant hervortretende Schmerz (Lublinski)?

Die Diagnose wird wohl hauptsächlich durch das Vorhandensein anderweitiger sicher luetischer Erkrankungen gestützt. Auf den Erfolg einer specifischen Behandlung sollte man nicht gar zu viel geben.

Therapeutisch kommt langsame Sondendilatation, eventuell Gastrostomic in Betracht. Jod und Quecksilber dürsten wohl immer zu sput kommen.

* *

Am Schlusse möchte ich in Kürze über einen mir von Prof. Paltauf zur Publication überlassenen Fall berichten (vgl. Fig. 28). Ein 48jahriger Pfråndner klagte seit acht Tagen über Schluckbeschwerden, vermochte aber Festes und Flassiges binabzubringen. Im Spital fand man neben Hautnarben die Symptome einer angeblich lange bestehenden fötiden Bronchitis. Eine dicke Schlundsonde ging, ohne auf erhebliche Hindernisse zu stossen, in den Magen. Sobald der Patient Milch trank, begann er sofort heftig zu husten: man bemerkte, dass ein Theil der Milch im Auswurf erschien. Bei der Obduction fanden sich flache Narben und oberflachliche Geschwure der Haut beider Schenkel, ausgedehate Amyloidose, Nierenschrumpfung, Beide Lungen waren mit den Oberlappen fest adhärent: die Oberlappen selbst dicht indurirt, schwielig, zwischen den Schwielen fanden sich Reste des Lungenparenchyms durch Infiltration der Septen grob netzartig gezeichnet. Weiters fand sich eine Trachea, in welcher durch syphilitische Ulcerationen eine umfangreiche Communication mit dem Oesophag us zu Stande gekommen war. Der Oesophagus selbst zeigte dicht unter dem Ringknorpel in der Vorderwand einen scharfrandigen, kreisrunden Substanzverlust von elwa 3 cm Durchmesser. Die Ränder waren glatt überwölbt, die Schleinhaut der Speseröhre im Uebrigen vollständig normal Die Trachenischleimhaut vom Ringknorpel abwärts war geschwollen, durch scharfrandige tiefgreifende Geschwige in Inseln getrennt. Entsprochend der erwähnten Perforationsöffnung fehlte die Hinterwand in allen Schichten, Seitheh war zwischen den Rändern des Tracheal- und Oesophagusdefectes eine Zone verdichteten peritrachealen Kindegewebes eingeschoben. Die mikroskopische Untersuchung zeigte ausgedehnte Infiltration der Schleimhaut, besonders der Schleundrüsen. An den Gefassen sah man stellenweise deutliche Wucherung der Iutima, Wahrscheinlich hat die vorausgegangene Ulceration der Trachea zumachst zu einer Peritracheitis mit rasch fortschreitender Einschmelzung, und durch den so entstandenen Abseess zur Nekrose der Oesophaguswand geführt. Entstehung aus Gummen ist wohl unwahrscheiglich.

Literatur.

Astrue, de morbis venereis. Paris 1736.
Berger, Deutsche medicinische Wochenselnift. 1896.
Bryant, Laucet, 7. Juli 1877
Cannstatt, Specielle Patrologie, 2. Auft. 1843.
Curmichael, Essay on the vener disease 1814.
Clapton, St. Thomas hosp. rep. 1871.
Haller, Opuscula pathologica, Gottingen 1768.
Hermann, Thèse de Paris, 1890.
Hunter, Works, Edit, Palmer Vol. II., pag 423
Kolb, Wieuer medicinische Wochenschrift, 1875, Nr. 11.

Lanceraux, Traité de syphilis. 1866, Nr. 307.

Lieutaud, Historia anat. med. Vol. II, livr. IV, obs. 102, 105,

Lublinski, Berliner klinische Wochenschrift. 1883, S. 361, 499.

Mackenzie, Lancet. 30, Mai 1874.

Mesny, Thèse de Bordeaux. 1893 (daselbst die altere Literatur).

Noumann, Festschrift für Lewin. 1896.

Paletta, Exercitationes pathologicae. 1820.

Potain, Gaz. med. de Paris, 1887, Nr. 17.

Robert, Nouveau traite des mai. vénér. Paris 1861.

Ruysch, Nova medico-anatomica chir. Amsterdam 1817.

v. Tannenhain, Wiener klinische Wochenschrift, 1897, S. 637 (Gesellschaftsbericht).

Turner, Dissertation on the vener, disease, 1732, I, pag. 306.

West, Dublin Quart. Journ. 1860, Februar-August; Lancet. 1872, August, pag. 291.

Wilks, Pathol, anatomy pag. 258; und: On the syphil, affections, of the internal organs. Pag. 41.

3. Aktinomykose des Oesophagus.

Nach der von J. Israël begründeten Eintheilung erscheint unter den Eingangspforten für die Strahlenpilze bei der Kopf- und Halsaktinomykose neben Mund und Rachen auch die Speiseröhre. Garde nimmt in bisher vier Fällen eine primäre Aktinomykose des Oesophagus an. Es wird dann aber schwierig sein, zu entscheiden, ob nicht doch schon in der Mund-Rachenhöhle die Ansteckung erfolgte. Die Infection dürfte auch hier nur an einer des Epithelschutzes beraubten, wunden oder exulcerirten Stelle stattfinden.

Literatur.

Garde, De l'actinomycose esophagienne. Lyon 1896. Poncet, Bull, de l'acad, de méd, 1895, Nr. 15.

X. Parasiten (thierische, pflanzliche).

Grössere Thiere (Blutegel, Fliegen, Spulwurmer, Wespen), welche in den Oesophagus hineingerathen, verhalten sich meist ziemheh indifferent. Die Spulwurmer sind blos verirrte Wanderer, selbst wenn sie bei der Obduction in einem Tractionsdivertikel gefunden werden (vgl. Fig. 24). Von einer Wespe, die mit einem Schluck Bier getrunken wurde, berichtet allerdings Mackenzie, dass sie durch ihren Stich eine schwere Oesophagitis erzeugte. Blutegel haben bisweilen Blutangen hervorgerusen. Bei allgemeiner Trichiniasis finden sich die Wurmer frei oder eingekapselt auch in den quergestreisten Muskeln der Speiseröhre. Neben der trichinösen Durchsetzung der Schlundmusculatur mag die Mitbetheiligung des Oesophagus die Schuld tragen an den bekannten Schlingbeschwerden im Verlause der Trichinenkrankheit.

Die häufigste und weitaus wichtigste parasitische Erkrankung der Speiseröhre ist der Soor (vgl. Abtheilung I dieser Abhandlung, S. 225).

Die pathogene Bedeutung des Soorpilzes ist besonders nach seinem Verhalten zu dem unter der Epithelschichte gelegenen Bindegewebe zu beurtheilen. Mehrere Beobachtungen sprechen auch hinsichtlich des Ocsophagus für seine Fähigkeit, in das letztere vorzudringen. Virchow und Wagner sahen die Pilzfäden durch die Submucosa bis zur Muscularis vorrücken. Auch M. B. Schmidt fand, dass die Faden sich durch die ganze Mucosa hindurch und öffer auch durch die Submucosa bis zur Muskelschiehte bohren. Wie in der Epithelschichte bilden sie auch innerhalb des oberen Theiles der bindegewebigen Schleimhaut ein verflochtenes Filzwerk, und aus diesem treten parallel, gestreckt oder in korkzieherartigen Windungen verlaufende Fäden hervor, welche senkrecht der Tiefe zustreben. Durch Langerhans ist in neuerer Zeit wiederum die Aufmerksamkeit auf die Frage gerichtet worden, ob Soorentwicklung allein Entzündung erregen könne? Er selbst fand in einer Speiseröhre, in welcher der Soor auf die Epithelschichte beschränkt war, sowohl diese als den bindegewebigen Antheil der Mucosa im Zustand der eiterigen Entzundung, ohne dass er darin Coccen oder Bacıllen zu entdecken vermochte. Er schliesst daraus auf eine entzündungserregende Wirkung des Soorpilzes mittelst chemischer Umsatzproducte, Auch Schmidt sah in einem Falle Epithel und Bindegewebe von diehtem, kleinzelligem Infiltrat durchsetzt, welches deren Structur vollkommen verdeckte. Noben den Soorelementen fanden sich aber anderweitige Organismen, in einem der Fälle allerdings blos in der innersten, das Lumen umsäumenden Schichte der Speiseröhre. Ob es also die Bacterien sind, welche die Infiltration verursachen, lässt Schmidt dahingestellt. Wenigstens ist besonders in der Submucosa von ihrer Mitwirkung direct nichts zu erkennen (vgl. hierüber auch die Untersuchungen von Stooss). Schmidt bestätigt endlich auch, dass die Soorpilze auf ihrem Wege durch das ösophageale Bindegewebe in die Blutgefässe desselben eindringen können.

Die Wucherungen des Soorpilzes auf der Oesophagusschleimhaut erscheinen dem blossen Auge in verschiedener Form. Sie stellen sieh entweder dar als kleine, flache oder klümpehenartige, locker haftende Auflagerungen von ursprünglich weisser Farbe, oder als streifenförmige, den Längsfalten entsprechende Hänte, oder als ganz unregelmässig gestaltete, käseartig aussehende Platten, welche öfter auch ziemlich fest adhärtren. Endlich gibt es noch diffuse, das Speiserohr auf grössere Strecken oder selbst in toto auskleidende Soorvegetationen (als dünner Wandbeschlag, oder als röhrenförmige, dicke Ausgüsse, sogar als solide Cylinder, auch beim Erwachsenen'). Die Mucosa kann darunter unverändert oder in verschiedenem Grade hyperämisch und entzundet aussehen. Löst man die Vegetationen ab, können selbst merkliche Substanzverluste (Längsrisse, flache Ulcern) bervortreten. In der Regel ist die Mund-Rachenhöhle gleichzeitig erkrankt und stellt auch den ursprünglichen Krankheitsherd dar. Bei Erwachsenen sind es am häufigsten Tuberculose, Typhus abdominalis, Sepsis, welche die Sooransiedelung vorbereiten.

Nur bei massenhafter Wucherung verursacht der Soor Symptome, welche während des Lebens die Diagnose der Oesophagusaffection nahelegen. Dann entsteht nämlich Dysphagie, welche sich zu Aphagie steigern kann, besonders bei Kindern. Risweilen werden röhrenförmige oder solide, aus Soormassen bestehende Speiseröhrenahgüsse hochgewürgt. Wo die Rasen so fest sitzen, dass eine derartige Abstossing unmöglich wird, ist (wiederum bei Kindern) der Exitus letalis bevorstehend. Wie gross in der Praxis die von Zenker nachgewiesene Getahr durch metasta-

tische Vegetationen des Pilzes (Gehirn) ist, lässt sieh auch annähernd nicht schätzen.

Literatur (Soor).

Buhl, Intelligenzblatt der baierischen Aerzte. 1875, Nr.15.

Emminghous, Gerhardt's Handbuch, IV, 2, S, 185.

Gerhardt, Deutsche Kinnik. 1858, S. 86.

Hoffmann, Veränderungen der Organe beim Abdominaltyphus.

Langerhans, Virchow's Archiv. Bd. CIX, 1887, S. 352.

Plaskuda, Berliner klipische Wochenschrift. 1864, S. 52,

M. B. Schmidt, Ziegler's Beitrige, Bd. VIII, S. 173.

Stoss, Mitheilungen aus den Kliniken etc. der Schweiz. Dritte Reibe. Heft 1, 1895.

Virehow, Würzburger Verhandlungen. Bd. III, 1852, S. 364, und : Specielle Pathologie und Therapie. Bd. I, S. 358.

Vogel, Ziemseen's Handbuch. Bd. VII, I, S. 64.

Wagner, Jahrbuch für Kinderheilkunde, N. F. Bd. I, 1868.

Zenker, Jahresbericht der Gesellschaft für Heilkunde. Dresden 1861 62.

Zenker und v. Ziemssen, l. c.

XI. Neubildungen.

1. Carcinoma oesophagi.

Obwohl die Literatur des Alterthums, welche nur den Krebs der Mamma des Magens und der Gebärmutter) kennt, das Carcinoma oesophagi nicht ausdrücklich nennt, spricht doch schon Galen von einem βλάστημα σαρκώδες (tübereilim carnosum), welches bisweilen in der Speiseröhre entstellen und den Speisen den Weg verlegen soll, unter welchem Collectivbegriff auch die eareinomatösen Neuplasmen mitverstanden sein mussen. Im X. Jahrhundert berührt Aylcenna bei der Besprechung der Ursachen der Dysphage auch die Geschwalste. Fernel (1656), etwas später Coiter, erwähnen zuerst des Cardinearcinoms. Ferner darf wohl, wie Fritsche darthut, auch ein Theil der von Sylvius (1665) erwähnten »Carunculae« des Oesophagus als Krebs aufgefas»t werden In Bonnet's Sammlung finden sich mehrere Falle von den Desophagus betreffenden Neubildungen, welche durch Verhinderung der Nahrungsaufnahme zum Tode der Patienten geführt haben. Beutel gab (1742) eine Beschreibung verschiedener Formen von Obstruction der Speiserobre. Gut beobachtete Falle theilt insbesonder. Morgagni mit. Der erste der in Tom. II. lib. III. epist. 28 seines Werkes; . D. sedibus et causis morborum«, welcher Abschnitt »de morte ex inedia et de laesa degletitiones handelt, angeführten Falle ist folgender: »Vir annos quinquaginta natus queri incipit de impedita deglatitione. Impedimentum paulatim augetur; vox amittitur; in degratiendo non levis dolor; cibi portio in fancibus remanebat, quae sensim postea in os redibst, interdum, ut videbatur, corrupta; maceseit corpus; nibil exterius pineter naturam conspectur; sinistra duntaxat maxillacis interna glandula percipitur indurata Repente, quasi suffocatus, moritur. Glandula modo memorata, dura, habebat ad latus internum materiam albaminis similem. Piures autem in pharynge et ad summum faryngem tumores conspiciebantur, qui carcinomatis habebant naturam. Diese Schilderung enthält in der That bereits alle wichtigston Momente der Pathologie des Speiserongenkiebses (im obersten Abschnitty: Langsam zunehmende Schlingbeschwerden, Schmerzen, Regurgitation, Verlust der Stimme, Inanition und Kachente Schwellung und eigenartige Erweichung der Lymphknoten am Unterkiefet.

Das Bild ware ein vollständiges, wenn noch die Uleeration und die Perforation in dieser Beobachtung hervorgetreten wären. Weiterhin geschieht auch noch der Oesophagotomie Erwahnung. Darauf hat Lieutaud in seiner «Historia anatomieo-medica» mehrere Fälle von Carcinoma oesophagi als «Oesophagus seirrhosus» zusammengestellt, und nach Fritsche erwähnen auch Bieuland und van Swieten u. A. stellenweise dieser Affection der Speiseröhre. Die erste systematisch geordnete Darstellung und Beschreibung der Krankheit findet man in Josef Frank's «Praxeos medicae universae praecepta», woselbst mit einer gewissen Ausführlichkeit Symptome und Verlauf geschildert werden und auch sehon Actiologie und Therapie Berücksichtigung finden, Monroe und Mondière beschrieben Fälle und schildern detaillirt Symptome.

In neuerer Zeit sind es zunächst die grösseren Specialwerke über Carcinom gewesen (Walshe, Lebert, Kohler), in welchen die uns beschäftigende Krankheit ausfuhrliche Bearbeitung gefunden hat. Den Anstoss, den die Lehre vom Krebs überhaupt durch die Arbeiten von Waldeyer über die Entwicklung des Carcinonis und von Thiersch über den Epithelialkrebs empfangen hat, verwerthete für die analoge Affection des Oesophagus W. Carmult, welcher auf Beobachtung von drei Speisersbrenkrebsen bin die Genese der Caremomzellen auf die Epithelten des Oesophagus zuruckführt. Es gelang ihm, entweder an der Grenze von normalem und krebsigem Gewebe oder an dicht in der Nahe des Hauptknotens noch ganz oberflachlich gelegenen Herden die epitheliale Entwicklung nachzuweisen, er sah, ganz wie bei Krebsen der äusseren Haut, mehr oder weniger tief in das unten liegende Gewebe vorwuchernde Zapfen der tiefen Epithellage des Oesophagus, welche dem Rete Malpighi der Epidermis entspricht. Er fand auch den Zusammenhang dieser Zapfen mit den tiefer gelegenen Krebskurpern, deren Zellen überall den epithelialen Charakter bewahren. Jeden Lebergang zwischen diesen und bindegewebigen Zellwucherungen schloss er morphologisch aus. Auch betonte er bereits die gelegentliche Betliedigung der Ausführungsgänge der Schleiundrüsen des Oesophagus. Er fund dieselben in einem seiner Fälle erweitert, mit unregelmassigen Ausbuchtungen versehen.

Wenn also auch, insbesondere seit der zweiten Hälfte des vorigen Jahrhunderts, über die Pathologie des Gesophagusenreinoms grossere Klarheit gewonnen wurde, so konnte doch Schreiber aus rein klinischen Gesichtspunkten noch 1894 mit einer gewissen Berechtigung darüber klagen, dass unsere Kenntnisse über die krankhaften Processe im Speiserohr recht »mangelhaft«, beziehungsweise, dass dieselben »unsieher diagnostierbar« seien. Auch an dieser Stelle mochte ich es nun nicht unterlassen, zu betonen, welcher Wandel hier durch die Gesophagoskophe geschaffen worden ist und rühmend den Namen v. Hackers als letzten in dieser kurzen geschichtlichen Darstellung zu nennen, welcher in abschliessender Weise die bei Aetzstrictur und Carcinoma ocsophagi zu gewinnenden Bilder festgelegt hat.

* ... 1

Unter der verhältnismässig geringen Anzahl sehwerer krankhaster Affectionen der Speiseröhre stellt das Carcinom die bei weitem häufigste dar. In früherer Zeit allerdings ist der Oesophaguskrebs für ein absolut seltenes Leiden gehalten worden. Der Referent der Schmidt'schen Jahrbücher sagt z. B. in einer Besprechung des Habershon'schen Werkes (1857): »Vorzüglich reichhaltig ist die Sammlung der Fälle von Krebs des Oesophagus; unter dreizehn Fällen, die der Verfasser beschreibt«, etc. Bestärkt musste diese Anschauung werden durch eine umfangreiche, von Tanchou veröffentlichte Statistik nach den Civilstandesregistern des

Seine-Departements von 1830-1840, in denen unter 9118 Carcinomfällen nur 13 Oesophaguskrebse verzeichnet sind. Es ist wenig glaublich, dass diese Zahlen zuverlässig sind, aber in den Vierziger- und Fünfziger-Jahren des vorigen Jahrhunderts hat man allgemein daran geglaubt. Die der Zeit nach folgende Statistik von Marc d'Espine zählt unter 471 Careinomfällen aus den Jahren 1838-1845 im Ganzen acht Fälle von Speiseröhrenkrebs. Walshe gab 1846 an (offenbar auf Tanchou's Material sich stützend), dass unter 8289 in Paris beobachteten Todesfällen in Folge bosartiger Neubildungen 13 auf Oesophaguscarcinome entfielen. Andererseits war in einer Tabelle von 471 Fällen, für deren Genauigkeit Lebert (1851) garantirt, die Speiseröhre achtmal Sitz der Krankheit. Auf Grund ihres eigenen Materiales sagen Zenker und v. Ziemssen: »Der Krebs der Speiseröhre ist von allen Gewächsen derselben, sowohl seiner relativen Häufigkeit, als der Schwere der durch ihn bedingten Erscheinungen wegen, bei Weitem das wichtigste. Eine absolut häufige Krankheit ist er aber durchaus nicht. Unter unserem sich auf 5079 Sectionen belaufenden Beobachtungsmateriale fanden wir primären Oesophaguskrebs 13mal = 0.25%, ausserdem seehs Fälle von secundärem vom Magen aus übergreisenden Krebs = 0-110/4. Petri äussert sich, allerdings ohne Angabe der Summe sämmtlicher Sectionen (des Berliner pathologischen Institutes) in der betreffenden Zeit: ·Wir sehen, dass das Vorkommen des Speiseröhrenkrebses ein ziemlich häufiges ist. In neun Jahren kamen 44 Individuen, welche damit behaftet waren, zur Obduction. Förster in seiner pathologischen Anatomie constatirt ebenfalls, dass derselbe eine ziemlich häufige unter den Krebskrankheiten sei, Albrecht fand unter 140 (1873-1877) im Obuchow-Hospital (Petersburg) gemachten Sectionen 27 Fälle von Oesophaguscarcinom. Bei 294 Obductionen (1873-1883) in Petersburg zählt Krusenstern 44 Fälle von Speiseröhrenkrebs, Nach einem weiteren bei Johansen citirten Bericht über das genannte Petersburger Hospital wären auf einen Zeitraum von 100 Jahren zu rechnen unter 108.206 Kranken mit 19.432 Todesfallen: 330 Carcinomatöse überhaupt, darunter 56 Oesophagoscarcinome. Stroganow gibt aus dem Stadthospital von Odessa für 1877-1887 die Zahl der Obductionen auf 4725, die der Speiseröhrenkrebse auf 44 an. v. Hacker's Statistik ist folgende: Unter 40.866 im Ambulatorium der Billroth'schen Klinik 1877-1886 behandelten Kranken waren 270 Affectionen des Oesophagus, und zwar 131 Carcinome. Unter 76 zu gleicher Zeit klinisch behandelten Oesophaguskranken waren 42 Carcinomatose. Petersen-Borstell bezeichnet in seiner kieler Dissertation das Oesophaguscarcinom als einen der häufiger vorkommenden Krebse; aus seinem 217 Carcinomfälle umfassenden Material ergibt sich, dass es mit dem der Mamma an dritter Stelle steht.

und zwar fallen von den 217 Fällen 5.90% auf die Speiseröhre (32.55% auf den Magen, 14'74% auf den Uterus). Die Fälle von Göttingen 1877-1886 hat Colle zusammengestellt; 69 Beobachtungen kamen in dieser Zeit auf die medicinische, 4 auf die chirurgische Klinik zur Beobachtung. An Sectionsmaterial lieferte derselbe Zeitraum unter 1650 Obductionen 17 Fälle, also 1 03%. Es ist dies ein sehr hoher Procentsatz im Vergleich mit der Zenker'schen Statistik. Es scheint daraus mit Sicherheit hervorzugehen, dass in den Bezirken, welche den Bestand der Göttinger Klinik, beziehungsweise des pathologischen Instituts stellen, der Oesophaguskrebs eine verhältnissmässig häufige Erkrankung ist, wenigstens im Vergleich mit den Districten, die das Zenker'sche Sectionsmaterial lieferten. Aus den 15.168 Sectionen des Münchener pathologischen Institutes von 1854-1889 führt Rebitzer 29 Fälle von Oesophaguscarcinom an. Schreiber sagt über die Häufigkeit der Oesophagnscarcinome in Königsberg: »Oesophagusstenosen in Folge von Carcinom gehören hierorts bekanntlich zu den häufigen Vorkommnissen. Im letzten halben Jahre habe ich beispielsweise zwölf zu behandeln Gelegenheit gehabt. Sie stammen weit überwiegend aus dem benachbarten Russland«. Nach Chrysander, welcher die Statistik über die Häufigkeit des Oesophaguskrebses zusammengestellt hat, kamen zu Jena 1892 in der medicinischen Klinik acht Kranke mit carcinomatöser Strictur des Oesophagus in Behandlung, davon drei zur Section, 1893 ein sicherer Fall, 1894 drei solche, in drei Jahren also zwölf Beobachtungen.

Die Differenz der angeführten Serien ist so gross, dass die Frage der Häufigkeit des Oesophaguscarcinoms gegenwärtig als eine statistisch unentschiedene behandelt werden könnte. Es ist indessen sehr wahrscheinlich, dass zuweilen äussere Umstände grosse Unterschiede in den Ergebnissen zahlenmässiger Zusammenstellungen ergeben. Trotz einwandfreier Berechnung führen solche deshalb öfter zu Resultaten, welche mit andereu nicht verglichen werden dürfen. Es gibt z. B. Spitäler, in welchen wegen des Zudranges von Infectionskranken die Aufnahme carcinomatöser Individuen stark eingeschränkt bleibt. Die Beweiskraft der v. Hacker'schen Statistik, welche eine verhältnissmässige Seltenheit des Speiseröhrenkrebses in Wien ergeben würde, leidet darunter, dass sie einer chirurgischen Klinik entstammt. Was schon Chrysander und Johansen hevorhoben, kann ich auf Grund eigener Erfahrung in Prag, Wien. Graz vollauf bestätigen: die grössere Zahl der an Carcinoma oesophagi Leidenden begibt sich auf die internistischen Stationen.

Wie gross aber auch die Fehler der verschiedenen Serien sein mögen und wie vorsichtig man sich gegenüber den Ergebnissen medicinischer Statistik verhalten muss, zwei Sätze lassen sich auf Grund des vorliegenden Zahlenmaterials ziemlich bestimmt formuliren:

- 1. So spärlich, wie in früherer Zeit angenommen wurde, ist das Vorkommen des Carcinoma oesophagi nicht. Der Speiseröhrenkrebs ist bei uns keine absolut seltene Krankheit. Mit Heimann konnen wur sie wenigstens an die fünfte Stelle unter allen Carcinomen setzen.
- 2. Das Carcinoma oesophagi kommt nach dem Vorstehenden in einigen Gegenden öfters vor, als in anderen. Leider kann diese auch hinsichtlich der Actiologie des Speiseröhrenkrebses interessante Thatsache kaum näher präcisirt werden, weil eine conforme und ins enge Detail gehende Durcharbeitung des gesammten vorliegenden casuistischen Materiales nach dieser Richtung noch fehlt.

. .

Was an ätiologischen Momenten angeführt werden kann, ist sehr wenig überhaupt, und noch viel weniger Massgebendes. Die bevorzugte Localisation, entsprechend der Stelle der wichtigsten physiologischen Engen, spricht am ehesten für die irritative Theorie Virchow's, welche mechanische und chemische Lüsionen als wichtigste Veranlassung betrachtet. Vielleicht ist es doch von einer gewissen Bedeutung, dass in der Vorgeschichte vieler Kranken die Behauptung sich wiederholt, die Dysphagie sei unmittelbar nach einer einmaligen derartigen Einwirkung aufgetreten (Verschlucken eines zu heissen Knödels, heisser Schluck Thee u. A., van Swieten). Oft genug ist die Deglutitionsstörung in Wirklichkeit blos das erste Symptom der Krankheit. Naturgemäss spielen unter den ektogenen Ursachen Reize chronischer Art eine viel grössere Rolle. So einfach, wie Brosch nach seinen Experimenten (Erzengung einer granulirenden Wundtläche der Haut, wiederholte Emreibung von Xvlol-Paruftinlösung in die Wunde) es sich denkt, liegen die Verhaltnisse natürlich nicht. Trotz der nachgewiesenen Epithelperlen mit verhornten Centren hat er wohl neben einem entzündlichen Process kein eigentliches epitheliales Neoplasma hervorgerufen. Entscheidend, alterdings blos indirect, ist die Thatsache, dass Oesophaguscurcinom (freilich selten) in narbig veränderten Tractiondivertikeln, im Anschluss an einfache Stenose (Hilton Fagge) und gelegentlich in der spindelförmlg dilatirten Speiserohre sich entwickelt. Die von jedem Beobachter leicht zu verificirende klinische Erfahrung, dass Potatoren auffallend haufig von der Krankheit befallen werden (Gyser, 1770), lasst sich aus diesem Gesichtspunkte entweder so verstehen, dass gewose Partien der Speiserohre häufig wiederkehrenden localen toxischen Reizen a isgesetzt sind, oder dass die Resistenzfähigkeit des Organes durch die Alkoholdyskrasie vermindert wird, beziehungsweise, dass sieh der Trioker frühzeitig auf die Stufe des Senaums, welches die Caremomentwicklung uberhaupt oms entogenen Ursachen) begünstigt, bringt.

Heredität scheint keine wesentliche Rolle zu spielen.

Das Carcinoma oesophagi ist, wie alle Krebse, eine Erkrankung des hohen Alters. Heimann beobachtete ein Speiseröhrencarcinom allerdings bei einem 19jährigen. Ste wart bei einem 23jährigen Mädchen, v. Hacker bei einem 31jährigen, ich selbst bei einem 34jährigen Patienten. Obwohl sich solche Fälle aus der Literatur wahrscheinlich noch vermehren lassen, kann man das Vorkommen vor dem 40. Lebeusjähre doch als eine Seltenheit bezeichnen (weniger als 8% aller Fälle). Die grösste Zahl der Fälle wird in der Dekade von 50—60 (35%) beobachtet. Die Decennien unmittelbar vor und nach dieser Periode bieten aber wohl fast ebensoviele Beobachtungen; dies geht aus den Tabellen hervor, welche Zenker aus Deutschland, Mackenzie aus England, Johansen aus Russland liefern.

Allerdings dürfte Mackenzie Recht haben, wenn er bemerkt, dass, falls diese verschiedenen Tubellen mit Beziehung auf die Anzahl der in jeder Periode von zehn Jahren lebenden Patienten corrigirt würden, sie eine mit dem Lebensalter constant fortschreitende Mortalität in Folge der Krankheit aufweisen würden.

Männer zeigen eine viel grössere Tendenz zur Erkrankung an Oesophaguskrebs als Weiber. Von 772 in der Literatur verzeichneten Fällen betreffen 188 Frauen, 584 Männer. Dies scheint von Bedeutung, wenn man sich erinnert, dass viel mehr Weiber an Krebskrankheiten im Allgemeinen sterben als Männer, und bei Ausschluss des Carcinoms der Geschlechtsorgane beide Geschlechter in annahernd gleichem Verhaltniss vom Carcinom befallen werden.

Ob die Tuberculose wirklich zur Carcinomentwicklung im Oesophagus disponirt, wie vielfach angenommen wird, scheint mir trotz unzweifelbaft häufiger Combination beider Affectionen nicht sicher erwiesen.

. . .

Metastatische Krebse der Speiseröhre sind kaum bekannt. Das Carcinoma oesophage ist, in selteneren Fällen, zunächst ein see und äres, verhältnissmässig noch am häufigsten submukös, den Lymphwegen folgend, von der Cardia ventrieuli aus: viel weniger oft vom Pharynx oder der Glandula thyreoidea her. Nach Orth können sich dabei einzelne nicht unmittelbar zusammenhängende Knoten bilden, deren zunächst submukose Lage manchmal schon makroskopisch mit voller Sicherheit erkannt werden kann. Der Charakter dieser secundären Krebse entspricht der Hauptgeschwulst: weiches Drusen-, selten Gallerteareinom (Magen), Cancroid (Pharynx). An der Cardia gibt es auch Scirrhen und ein Cylinderepitheliom. Die Carcinome der Cardia sind nicht blos seltener



kare soma camptogo, Grazer Musemposparat Sr. 4410.)

als die der übrigen Partien des Magens, sondern auch verhåltnissmassig weniger bäufig als die des unteren Theiles des Oesophagus. Die Fortleitung des Cardinkrebses auf den unteren Theil der Speiseröhre geschieht nicht blos in der angedeuteten Form der carcinomatösen Infiltration. sondern auch als hypertrophische Stenose. Die Cardiakrebse konnen ebenso wie die ösophagealen Caicinomeder Speiseröhre Uesophagusstricturen bewirken. Selten werden endlich auch noch Secundärgeschwülste durch Inoculation von hohertodertieferigelegenen Krebsgeschwüren des Oesophagus hervorgerufen.

Die relativ häutigsten und wichtigsten Speiseröhrencarenome sind die primären. Dieselben gehören in der Regel zu den Plattenepithelkrebsen (Cancroiden); ungemein viel seltener sind weiche Drüsenkrebse. Beide Typen konnen als Scirrhen auftreten. Nach Butlin und Coats würde auch die colloide Form existiren.

Hinsichtlich des makroskopischen Bildes der verschiedenen Krebsformen ist zunächst zu erwähnen, dass in veremzel-

⁷⁾ Prof. Eppinger besitzt gleichfalls das Praparat eines co loden (Drus en). Care noms der Speiserome.

Fig 30.

carcinomatos erkrankt ist (Fälle von Baillie, Ribbentrop, Petri, Zenker, Gernert, Narath). In dem von Zenker beobachteten Fall war nor eine 4 cm lange Strecke ganz frei von Carcinom, der ganze übrige obere und untere Theil vollständig davon eingenommen, so dass also zwei getrennte Krebsherde bestanden. Immer noch ziemlich selten erscheint die Hälfte der Speiseröhre vom Carcinom ergriffen. Weitaus am häufigsten sind kleinere, 3-10 cm lange Strecken occupirt. Man unterscheidet geschwulstartig tuberöse oder insuläre, ringund gürtelförmige, sowie diffus infiltrirte Typen, von welchen die letzteren viel häufiger sind. Fig. 29 und 30 geben eine Vorstellung von selteneren geschwulstartigen Formen des Speiseröhrenkrebses. Die tuberösen, umschriebenen Typen bewirken erst später eigentliche Strictuirung, sie und die blumenkohlartig wuchernden wirken insbesondere obturirend. Beim Vorhandensein grosser solcher Geschwülste kann der Uesophagus sogar am-

pullenahnlich er-

weitert sein. Das Lumen

ten Fällen die ganze oder

fast die ganze Speiseröhre



Careinoma orsophagi.
(Graier Musealpraparat Ar. 4869.
Theils knothig their statement, im Anlangsstück des Gesephagus,
überges fend auf den Bod in des Linken Signe jeftsformen.

Fig. 31.



Caremous occephage, (Ornzer Musealpräparat Nr. 3257.)

ist aber trotzdem durch die Aftermasse vollstandig verstopit, auch schreitet die »Peristole» nicht durch die krebsige Partie des Oesophagus hindarch. Die einguläre Form pflegt die nach oben und unten an grenzende Schleimhaut durch dazwischen eingeschobene Aftermasse ganz von einander zu trennen; manchmal kommt dies auch bei insulärem Carcinom vor. Die insulare Form tritt wohl immer im Anfange der Krankheit auf, sie besitzt aber ausgesprochene Tendenz zur gürtelformigen Ausbreitung, so dass man bei den Obductionen meist eingulare Typen findet (Fig. 31 und 32). Vom Krebsgürtel aus greift gewöhnlich die Aftermasse bie und da in die gesunde Schleimhaut hinein, oder es lässt auch ein sonst gurtelfürmiges Carcinom noch einen seh malen oder etwas breiteren Längsstreifen frei. Bisweilen gelangt auch der rein insulare Typus noch zur anatomischen Untersuchung (früler Tod). Anfangs erhebt sich fast jeder Krehs über das Niveau der Schleimhaut, bald mehr wall-, bald hugelartig; die Oberfläche kann glatt sein. bisweilen deutlich papillär, blumenkohlartig, selbst zottig (Fig. 33). Schleimhaut und Submucosa sind durch die weissliche carcinomatose Infiltration ein untrennbares Ganzes geworden, die Muscularis wird an der krebsigen Stelle und von hier nach oben bald hypertrophisch. Schliesslich übergreift die Aftermasse auch in die Muskelschichte und in die äussere Zellhaut; die ganze Wand des Oesophagus, deren Schiehten

kaum noch zu erkennen sind, wird dann unnnehgrebig und his zu 1 em uml mehr dick. Die gewöhnlichen Typen des Oesophaguscarcinoms (einguläre Formen) mit ihren nur mässigen Hervorragungen nach innen obturiren meist nur wenig das Lumen; mit der Starrheit und Unausdehnbarkeit der Speiseröhre, wie sie durch jedes, die ganze Circumferenzeinnehmende, sämmtliche Häute durchsetzendes Carcinom bewirkt werden. ist die Krebsstrictur hergestellt, die im weiteren Verlaufe noch stärker ausgebildet wird, aber auch (scheinbar) sich erweitern kann. Bei der Obduction lässt sich gewöhnlich eben noch der kleine Finger durch die Verengerung drängen, bei den höchsten Graden aber ist auch an der Leiche die engste Stelle blos für feine anatomische Sonden passiriar. Besonders bei den cingularen Krebsformen pflegt Zerfall und Ulceration regelmässiger und frühzeitiger einzutreten. Der Charakter dieser Ulceration ist nicht selten ein jauchiger. Das Neoplasma wird therlweise oder ganzlich in ein weitgreifendes Geschwür verwandelt, welches ein sehr verschiedenes Aussehen darbietet. Gewöhnlich ist der Grund von nekrotischen, theils weisslichen.

theils groulichschwarztichen Fetzen bedeckt, welche unter dem Wasserstrahl flottiren. In anderen erscheint er von brockeligen



Lief ettendes tarrinoma occiphagi forarer Muscolpenparat Nr. 6607.1



Concer Museu, proposat No. 4649)

Voi, der Bifurest of a bese angefangen bis zur Cardin Gebend, 'n die Wand der Spesselbre itner gunzen D. ko tach und gegen, das Lumen in Perm von wurtigen, und blumen konbartigen lith begen wachsend, woon, der Georghagus an dieser Stiche ampul. artig er won in it ersche it. Zugang von aben ich der Lache in niezel vorstandigen lingeren diet thereigt. Fercer Gaugran der Lunge im tiArtesium eiter Astes der A. palmonalis.

grauen oder grunlichen Auflagerungen überzogen Im Uebrigen ist der Geschwurgrund grobhockerig, papillär oder glatt (und dann grósstentheils von Muscularis gebildet), und lässt oberflächliche tiefässchen oder Blutpunkte sehen. Meist stellt das Ulcus eine Vertiefung dar, ausnahmsweise ist der Grund durch die Aftermassen emporgehoben. Auf dem Durchschmitt zeigt dus Uleus derbe, manchmal selbst schwielige Beschaffenheit, bei Druck entleert sich entweder nichts oder weissliche Pfropfe oder weisslichtrübe Flüssigkeit;seltener ist der tieschwürsgrund markig. Die Muscularis kann darunter unversehrt liegen, manchmal erscheint sie von weisslichen kreisigen Streifen durchzogen, oder sie ist mehr oder



(Genzer Muscalpraparat Nr. 408s)
En machtiger, blumenkohlartiger Krebstomer, der sich an der verderen Wund des Anfangastückes der Spelastiber erheht und des Gerenburges fact veilstundig obtat in Entsprechend der Gegend unt is die Bitarcalio trachese eine ringformige, dem beite, iweite arrosige lubitration des Georphagus mit oberükelissenen Nakrone und Geschwürzendung.



Carenoma oesoplagi et pharing s (George Muscalpraparat Nr. 4257)

weniger ganz zerstört. Zunächst zeigt jedes solche Geschwür einen wallartigen, überhängenden Rand. Letzterer kann markig geschwollen, stark prominent, scharf und glatt oder blumenkohlartig gewulstet und dann weicher sein, Bisweilen wird die Aftermasse aber auch in den Rändern des Ulcus so vollstandig zerstort und entfernt, dass der Anschein einer blossen Nekrose entsteht, und nur die mikroskopische Auffinding kleiner Reste von Carcinomgewehe im Geschwürsrande toder krebsige Affectionen der

Nachbarschuft) die wahre Natur des Geschwüres diagnosticiren lässt (Uleus rodens). Durch den Zerfall des Randes kann die Speiseröhre wieder freter werden (scheinbare Besserung der Strictur). Zur Heilung mit zurückbleibendereinfacher Narbenstrietur führt auch eine noch so vollständige

Destruction niemals, wohl aber vermag die Narbenretraction die Krebsstrictur zu einer mehr oder weniger rasch progressiven zu gestalten. Die nachste und

weitere Umgebung des Krebsgeschwüres erscheint entweder frei von jeder Einlagerung oder zeigt unter- und oberhalb frische weissliche Knotchen. Die Schleimhaut in der Nachbarschaft zeigt ungleichmässige Epithelverdickungen, bisweilen besteht neben Carcinom chronischer Katarrh und Leukoplakie.

Eine Folge der Stenose ist Hypertrophie und Dilatation des oberhalb gelegenen Abschnittes (vgl. S. 127).

Bei Weitem am häufigsten findet sich blos ein einziges Carcinom im Oesophagus. Gelegentlich bestehen aber doch auch zwei, wenigstens annähernd gleich entwickelte Herde. Dann hat man es entweder mit von Haus aus selbstständigen Neoplasmen zu thun, oder der eine Tumor stellt eine Dissemination des anderen dar (Fig. 34 und 35).

. .

Was den Sitz des Krebses anbelangt, kann derselbe in jedem Theile des Oesophagus seine Lage haben, doch gibt es stark bevorzugte Stellen. Die in der Literatur, speciell in der alteren, dieses Verhalten betreffenden Angaben sind vielfach abweichende. Zum Theil trägt hier eine verschiedene Terminologie die Hauptschuld. Vielleicht existiren in weit auseinander gelegenen Beobachtungsorten auch wirklich Verschiedenheiten der Situation des Oesophagusearcinoms. Rokitansky liess die obere Hälfte des Brusttheiles am häufigsten, minder häufig das Endstück desselben nächst der Cardia befallen sein. Schon Kohler und später Förster bezeichneten das untere Ende der Rohre als am häutigsten, das Mittelstück als seltener ergriffen. Nach Klebs und Rindfleisch wiederum ist gerade der mittlere Theil, speciell die der Bifurcatio tracheae entsprechende Partie der Lieblingssitz. Diese letztere Angabe stimmt mit derjenigen von Rokitansky überein, da ja der mittlere Theil des Oesophagus mit der oberen Hälfte seines Brusttheiles annähernd zusammenfällt. Petri und Zenker lassen bei Weitem die Mehrzahl der Gesophaguskrebse auf den untersten der drei gleichen Theile des Oesophagus fallen. Die deutschen Kliniker folgten den jeweiligen Angaben der pathologischen Anatomen. Nur die englischen Statistiken von Mackenzie und Habershon geben das obere Drittel des Speiserohres als das am haufigsten betroffene an, sind aber mit dieser Aufstellung bisher vereinzelt geblieben. Eine ziffernmassige, statistische Behandlung des ganzen bisher vorliegenden Beobachtungsmateriales ergibt darüber Folgendes:

	Oberes	Mittleres	Cateres	Oberes ned mittleres	Mittleres und untwern	Ontheres.
Habershon (1857) Petri (1867) Mackenzie (1875) Zenker und v. Ziemssen (1878) Krusenstern (1885) Colle (1887) Morosow (1887) Morosow's Praparate Juhansen (1888) Voigt v. Hacker	33 2 44 2 3 15 10 3 29 4	30 13 28 1 30 63 18 2 47 17 53	10 8 22 6 14 84 61 4 82 41 65	1 2 2 -	8 6 3 11 — 2 3 — —	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1
	158	302	397	7	33	4

Unter 857 Oesophaguskrebsen betrifft derselbe also blos 158mal das obere und 699mal das mittlere oder untere Drittel. Am öftesten erscheint das untere Drittel erkrankt. Diese Berechnung ergibt sich aber blos dann, wenn man die Carcinome des Hiatus und der Cardia nicht trennt. v. Hacker fand in 100 ösophagoskopisch und mikroskopisch nachgewiesenen Fällen von Carcinom 10mal den Halstheil, 40mal die Gegend der Bifurcatio, 30mal die des Hiatus, 20mal die der Cardia betroffen. Er rechnet noch dazu 31 Fälle von Gastrostomie, wo der Sitz des Krebses sichergestellt war, und zählt in Summa:

13 im Halstheil,

53 in der Biturcationsgegend,

36 am Hiatus.

29 an der Cardia.

Daraus ergibt sich, dass die Höhe der Bifurcatio tracheae den bevorzugten Sitz des Carcinoms bildet, was sehon Kielbs angenommen hatte und auch mit den in Graz obducirten Fallen übereinstimmt. Wie man weiter aus obigen Zahlen sieht, localisirt sich der Speiseröhrenkrebs mit Vorhebe entsprechend der Gegend der wichtigsten physiologischen Engen, ein Umstand, der auch in ätiologischer Beziehung von grosser Wichtigkeit zu sein scheint.

* *

Es wurde schon angeführt, dass in den typischen Cuncroiden (Plattenepitheliomen) der Speiserohre zuerst Carmalt die Genese der Krebszellen auf die Epithelien des Oesophagus zurückgeführt hat. Seither gelten als mikroskopische Charaktere dieses häufigsten aller Oesophaguskrebse die grossen, sehr mannigfaltig gestalteten Plattenepithelien, die Anordnung der Zellen zu scharf begrenzten, gewöhnlich zapfenähnlichen oder kugeligen Formationen, welche die Alveolarraume des Bindegewebsgerüstes ausfüllen und sich oft als comedonenartige Pfrüpschen aus einer mit dem Seeirmesser am Präparate angelegten Schnittfläche ausdrücken lassen, ferner insbesondere auch concentrisch geschichtete als Epithelperlen bezeichnete Gruppen von Zellen im Innern der Zapfen. Das Carcinoma oesophagi ist es ganz besonders, bei den wir entsprechend den von Thiersch, Waldeyer, Langhans, Klebs, Hauser über die Wachsthumssteigerung der in die Krebsbildung aufgebenden Zellen geäusserten Anschauungen, am Rande des wachsenden Tumors das carcinomatose Vordringen des Epithels ius Bindegewebe direct sehen können. An dem Rande der Geschwulst verlängern sich die Deckepithelleisten und übergehen in das Carcinom. Solche Bilder aus einer Verwachsung der vom Centrum vordringenden Tumorelemente mit den gleichartigen, aber nicht in Wucherung begriffenen Zellcomplexen zu erklären und ein Aussichherauswachsen des Neoplasmas statt des peripheren Wachsthums anzunehmen, hätte entschieden etwas Gezwungenes. Nach einer mehr oder weniger massigen Entwicklung, respective nach der derberen oder feineren Beschaffenheit des Stromas finden sich zahlreiche Vebergänge von harten (seirrhösen) zu den weichen und sastreichen (medullären) Typen. Zenker legt mit Recht auf diese Unterschiede gar keinen Werth. Die Einlagerung der carcinomatös entarteten Plattenepitheliome in ein besonders derbes und reichliches bindegewebiges Stroma ist aber eine Seltenheit und besitzt insofern wenigstens ein klinisches Interesse, als unter diesen Umständen die Krebswucherung auf die tiefere Schichte beschränkt bleibt und viel weniger Neigung zu geschwarigem Zerfall besitzt. Darin spricht sich allerdings eine gewisse Gutartigkeit aus. Letztere gibt sich öfters auch in dem Fehlen von Metastasenbildung und dem Mangel von Drüseninfiltration zu erkennen. Umso nachtheiliger ist dafür die raschere parbige Zusammenziehung, welche schon nach wenigen Monaten die Speiseröhre impermeabel zu muchen pflegt. So begreift sich auch das Zustandekommen diffuser Ektasien der Speiseröhre in diesen Fällen.

Es gibt eine seltene Form des Oesophaguskrebses, die in Form einer stricturirenden Narbe auftritt, welche diaphrogmaartig das Lamen fast schliesst. Das Gewebe ist dann sehr derb und obertlächlich ganz glatt. Manchmal lassen sich an der Aussenfläche noch beträchtliche Verdickungen nachweisen. Schon mit freiem Auge sieht man auf einem Schnitte weisse Streifen und Pfröpfehen, welche mikroskopisch aus eareinomatösen Elementen bestehen. Manchmal bemerkt man auch in der Umgebung kleine Krebsknötchen.

Die Schleimdrüsen betheiligen sieh, vielleicht wegen ihres relativ seltenen Vorkommens an der bevorzugten Stelle der Krebsbildung im mittleren und unteren Speiseröhrenabschnitt, nur wenig. Aus den bisherigen spärlichen Publicationen geht hervor, dass sie in solchen Fällen kein ganz stereotypes Verhalten zeigen. Abgesehen von den bereits erwähmten Befunden Carmait's beschreibt zunachst Weigert einen hiehergehorigen Fall. Es handelte sich um einen zufälligen Sectionsbefund an der vorderen Wand im unteren Drittel des Oesophagus; eine längsovale 3.5 cm lange, 2 cm breite, 1 cm hohe und nach unten in einen birnförmigen, haselnussgrossen Anhang übergehende tieschwalst mit schleimiger und nirgends exulcerirter Oberflache. In dem toutegewebigen, zahlreiche spindelförmige Kerne enthaltenden Gerüste fanden sich viele, im Allgemeinen rundliche oder ovale, vielfach communicirende Hohlraume, deren mit Papillen dicht besetzte Wande von einem ziemlich hohen Epithel austapezirt waren, wovon die unteren Schichten cylindrische, die oberen mehr rundliche Elemente aufwiesen. Diese Geschwulst war augenscheinlich eine jugendliche, Metastasen konnten nirgends aufgefunden werden. Das Neoplasma wurde von Weigert als Adenoma polyposum bezeichnet und mit den analogen Bildungen des hintersten Theiles des Verdauungscanales in Parallele gestellt · Es durfte wohl von den Schleimdrüsen des Oesophagus ausgegangen sein. Weiters beobachtete Parmentier den seltenen Fall eines Schleimdrüsencarcinoms des Oesophagus. Cölle bespricht (unter Anderem) einen Fall von Oesophaguskrebs, welcher ein starres, über der Mitte des Organes befindliches zweimarkstückgrosses Geschwür mit wallartigen Rändern darstellte. Demselben entsprechend lag an der äusseren Fläche der Speisröhre, zwischen ihr und Trachea, ein hühnereigrosser Geschwulstknoten, der mit kleineren und grosseren. höchstens bohnengrossen Excrescenzen an einer eireumscripten, etwa zehnpfenniggrossen Stelle in die Trachea hineinragte. An der Schnitttläche sah man auf einer weissen Grundsubstanz sieh gelbe Streifen netzurtig versehlingen. Die Consistenz war ziemlich hart. Auf Druck gelang es, eine milchähnliche Flüssigkeit auszudrücken, in welcher man mikroskopisch zahlreiche epitheliale Zellen von verschiedener Grösse und runder Form, mit stark körnigem Leib, grossem bläschenförmigen Kerne und Kernkörperchen fand, aber keine verhornten Zellen oder gar Schichtungskugeln. Die gelben Streifen erwiesen sich zum Theil als in Verfettung begriffene Krebszellen. An Schnittpraparaten wurde nachher die Diagnose bestätigt. Birch-Hirschfold äussert sich: »Sehr selten kommen in der Speiserohre primare Cylinderzellen» krebse von glandulärem Ban vor, die offenbar von den spärlichen Schleimdrüsen des Oesophagus ihren Ausgang nehmen (zwei eigene Brobachtungen) . Karewski demonstrirte in der Berliner medicinischen Gesellschaft 1893 d.s. Praparat eines Oesophaguscarcinoms, welches keinen geschwürigen, sondern einen tumorartigen Charakter zeigte. Es nahm ein ganzes Drittel der hinteren Wand ein, war reichlich faustgross, nicht eirculär. Mikroskopisch erwies sieh die Geschwulst als Adenocarcinom. In eingen Beobachtungen bildete die Entartung der Oesophagusdrüsen einen Nebenbefund. Härtl erwähmt eines Falles von Magencarcinom mit krebsiger Degeneration der Drüsen des untersten Speiseröhrenabschnittes. Es wird nicht angegeben, ob es sieh um Cardiadrüsen oder um typische Oesophagusdrusen gehandelt hat. Dersolbe berichtet auch über ein Carcinom, welches ziemlich die untere Halfte der Speiseröhre einnahm, und neben welchem im oberen Drittel die Schleimdrüsen krebsig degeneurt waren. Bohm beschreibt ein Careinom an Stelle der Bifurcation, dessea mikroskopische Untersuchung ergab, dass neben dem Plattenepithel auch die Zellen der Drusenausführungsgange in die Tiefe wucherten Noch jüngst beschrich endlich Kinscher ausführlich ein Adenocarcinoma

seirrhosum oesophagi.
Der fast eirenläre üleerirte
Drüsenkrebs sass an der
Bifurcationsstelle und war
in den liaken Bronelius
perforirt (abseedirende
Pneumonie des linken
Unterhappens). Die (ieschwürsfänder waren
grosstentheils weich, nur
an einigen Stellen derb,
nirgends entleerten sich
auf Druck geschwulstverdächtige Pfröpfehen.
Ueber dem linken Bron-

chus, an der Grenze von Geschwürsgrund und Schleimhaut, fand sieh ein hanfkorngrosses Knötchen. Die untkroskopische Untersuchung zeigte, dass gerade an der Grenze der Ulceration ein Zug von drüsenartigen Bildungen begann, welche in ihrer Richtung anscheinend von

Muskelbundelchen bestimmt waren und Tendenz, nach der Tiefe zu ziehen besassen. Man sah mehrere rundliche

Drüsendurchschmitte. meist mit rundlichem oder sternförmigem Lumen, zum Theil waren dieselben solide. Das Epithel erwies sich als mehrschichtiges, die Kerne liessen sich intensiv farbea, waren lánglich, standen dicht ber einander und mit ihren Längsdurchmesser auf die Flache des angrenzenden Gewebes gerichtet. In der Nähe derselben zeigte sich zum Theil starke zellige Infiltration. Mehr much der Mitte der Cleeration zu sah man in einem kleinen Bezirke zwiselien



Careriona ocsophagi parformis in trachesm.

Unterbalb des Ringkontper in de Truches ein Som intget, oben Iran, arleit dem breite Satesteine rlust ber hinteren Wand, ein eurre-apanderender der verderen Sute des Oberghagus von Waldert von, kreheigen Randeren begreit Auf der Schiernbauf des Schienderpfer ein geweit, bestehtig aufsitzen er Kreich, den, im Oberg logue ein klaimerter bolcher Dusch ersteren mitst der Einzung zur zu persehre an vereitigt, dass er kaum für ums diekens aust imische Sando durchgangig geblieben int.

Fig. 37.



Carcinoma ossophagi axularrans perforans in tracheam.

Bir aprioriète ut in der Hate der Distrette trachese broken mittrict, gegen die Traches explorist und perforiet mit eines Affaung von 1 m Du chinesser. In der Traches kommt die treschweise zum Vorschein und aufahreit die Schleimhaut in eines Lange von 1 5 und eines Bestie von 1 ezo Muskelbündelehen dünne Epithelstränge mit länglichen Kernen, umgeben von Bindegewebe oder Zellproliferationen. Im Geschwürsboden fand sich fast gar keine

zellige Infiltration. Von der Höhe der Verdickung, in der

Höhe der beschriebenen Drüseugebilde, ergoss sich die krebsige Infiltration, nach Durchbruch der Muscularis mucosae, in allen Richtungen radienartig zwischen die Bûndel verdickter Ringmuskeln. Die einzelnen Epitheistrange waren sehr sehmal, folgten offenbar den Interstitien, und waren von Bindegewebe mit spindelförmigen Kernen ohne Blutgefässe, welches die Muskelbindel etwas verdringt zu haben schien, umgeben, Auf tieferen Schnitten sah man, wie sich die krebsige Infiltration immer weiter auch auf die Längsmuseulatur ausbreitete. Die Zellen schichteten sich, auch wo sie in dichten Conglomeraten standen, nirgends zwiebelschalenartig. Umgehen war im Centrum der Neubildung das Epithel von älterem nurbigem Bindegewebe mit spindelförmigen Kernen. Das ober-

flächliche Epithelstratum war nicht betheiligt. Dass es sich hier um ein Adenocareinom handelt, beweist das Vorkommen enturteter Drusen in der Gegend des Ausgangspunktes der Geschwulst, besonders aber der adenomatöse Ban der Wucherung, die Gestalt der Geschwulstelemente, das Fehlen der Carcinomperlen.

Die tiefergreifende Verschwärung der Oesophaguscareinome führt, nach

Fig. 38.



(Grazer Musculp sparat Nr. 3698.)

annähernder Schätzung in mehr als der Hälfte der Fälle, schliesslich zum völligen Wanddurchbruch entweder in das umgebende bereits krebsig infiltrirte oder entzündlich verhärtete Bindegewebe, oder in schon vorher angelöthete Hohlorgane der Nachbarschaft.

Von diesen Perforationen sind zunächst betroffen die gröberen Luftwege, In Folge der entzündlichen Verklebungen entstehen Dislocationen, Verschiebungen der Trachea und des Larynx, durch das Weiterschreiten der Neubildung Communicationen derselben mit dem Oesophagus, namentlich an der Bifurcationsstelle der ersteren, sowie Eroffnung des rechten, etwas häufiger des linken Bronchus. Eine anatomische Vorstellung dieser Perforation geben Fig. 36, 37, 38, 39. Dabei kann die krebsige Infiltration selbst auf die Wand der Luftwege übergreifen, oder es schreitet der geschwürige Process, nachdem er die krebsige Schichte durchbrochen, als einfache Ulceration fort und bewirkt Perforation. Es konnen sich nuch knollige Erhebungen des tracheo-bronchialen Canales finden, ohne dass es noch wirklich zur Durchlocherung gekommen ist. Ferner gibt es noch indirecte, durch einen im Anschlusse an Desophaguskrebs zu Stande gekommenen, zwischen Speise- und Luftwege gelegenen Abscess vermittelte Communicationen des Oesophagus und der Trachea (Semon). Letztere Falle haben eine gewisse klinische Bedeutung, weil ihre Erkennung intra vitam trotz grosser Perforationsoffnungen und trotz längeren Bestehens der Complication besondere Schwierigkeiten bietet. Die Perforation in die Luftwege ist die haufigste von allen beobachteten. Unter 120 Fällen von Oesophagusperforation überhaupt bestand nach Zenker und v. Ziemssen 70mal eine Communication mit jener, und zwar 26mal mit rechtem oder linkem Bronchus, 21mal mit der Truches. Weniger oft erfolgt ein Durchbruch in die Lungen. in der letzterwähnten Statistik ist sie 23mal (17mal rechts, blos sechsmal links) verzeichnet. Die Perforation kann sowohl den Ober- als den Unterlappen betreffen. Sie erfolgt in der Regel durch Vermittlung von Fistelgängen, die entweder in eine schon vorher bestandene Caverne ausmunden, oder erst durch ihr Eindringen ins Lungengewebe zu Gangranescenz und Hohlenbildung führen. Die Lungengangran kann wieder den Anlass abgeben zur Arrosion von Aesten der Arteria pulmonalis. Selten ereignet sich ein Durchbruch in die Pleurahöhle. Mit einer gewissen Vorhebe geschieht dies durch das hintere Medinstinum hindurch auf der rechten Seite, bisweilen von der vorher afficirten Lunge aus. Unter diesen Bedingungen wird auch Pneumothorax beobachtet. Die Communication mit den grossen Luftwegen wirkt meist nicht sofort tödtlich, sie kann sogar längere Zeit ertragen werden. Die begleitenden Entzundungen gewinnen aber insgesan mt bald ichorösen Charakter (putride Bronchitis, janchige Pleuritis).

16 S

Ebenso kommt (jedoch nicht häufig) Perforation in den Herzheutel vor. Das Uebergreifen des Carcinoms auf das Herz, namentlich ein directes Fortwuchern des Neoplasmas ins Herzfleisch selbst gehört trotz des häufigen

Fig. 39 a.



Fig 39 8.



Carcinoma ensophago perforans in bronchism, e Genophagus, o Von vorne eroffente Francea (Grazer Museum Nr. 1955.)

Sitzes der Geschwulst im mittleren Abschnitt der Speiseröhre zu den allergrössten Seltenheiten; in der Literatur sind nur sehr wenig solche Fälle beschrieben. Dieses seltene Vorkommen erklart sich daraus, dass, wenn der Krebs das Pericard durchbrochen hat, der Fäll meist durch eine tödtlich verlaufende Herzbeutelentzündung rasch zum Abschlusse gebracht wird. Nur wenn das wuchernde Carcinom eine Stelle trifft, welche bei der Contraction des Herzens nicht beständig seine Lage wechselt, und wenn zunächst eine Verwachsung des Pericards mit dem Herzen zu Stande gekommen ist, wird ein Eindringen der Aftermasse in das Myocard möglich. Eine solche Stelle ist die hintere Wand der Vorhöfe an der Umschlagstelle des Pericardiums, und in der That ist das Uebergreifen des primären Oesophaguskrebses auf das Herz bisher nur an diesem Punkte des linken Vorhofes beobachtet worden. In einem von Borndrück beschriebenen Falle ist ein Oesophaguscarcinom in Form eines breitbasigen Polypen in das linke Atrium hineingewuchert. Nach vollständiger Durchsetzung der (vorderen) Oesophaguswand hatte sich die Geschwulst zunächst im vorderen Mediastinum ausgebreitet, um von hier auf die Lungen überzutreten. Ein Theil des Krebses war alsdann nach dem rechten Unterlappen fortgewuchert, hatte die Wand eines Bronchus perforirt und dessen Lumen verstopft. Ein anderer war, nachdem er die Pulmonalvenen durchsetzt hatte, in den linken Vorhof durchgebrochen, um denselben fast vollständig auszufüllen. Veränderungen am Herzen und Störungen im kleinen Kreislauf waren trotz des fast vollständigen Verschlusses des linken Atriums intra vitam nicht bemerkt worden. Ebenso war es an keiner Körperstelle zur Entwicklung embolischer Carcinome gekommen. Den tödtlichen Ausgang hatte Lungengangran herbeigeführt. In der einschlägigen Beobachtung von Kraushaar fänd sich ein im mittleren Dritttheil der Speiseröhre gelegenes, tiefes, fast kreisrundes carcinomatöses Geschwür, welches bereits weit aus dem Bereiche der Speiseröhre hinausgerückt war und eine ausgedehnte carcinomatöse Infiltration der Umgebung, besonders nach unten zu, in dem periosophagealen Zellgewebe veranlasst hatte. Die Wand des linken Vorhofes war stark nach oben und, nach Verwachsung der Pericardialblätter, gegen die krebsige Wucherung herangezogen und in der Continuitat vom Carcinom durchwachsen, so dass nur noch an einzelnen Punkten Reste der Musculatur zu erkennen waren. An einzelnen Stellen war dann der Krebs in Form flacher Warzen in die Höhle des linken Vorhofes und der Ventrikel durchgewachsen und die vom Endocard nicht bedeckten Carcinommassen konnten in die Höhle des tinken Atrinus und des rechten Ventrikels abbrockeln. Auf diese Weise kam es zu Metastasenbildung in der Spitze des linken Ventrikels, in den Wirbeln und Rippen, der Leber und im rechten Ventrikel. In den letzteren sind Geschwulstelemente vermuthlich durch die Arteria coronaria verschleppt worden. Die ausgedehnte krebsige Infiltration der Wand des rechten Ventrikels war hier wiederum in die Höhle desselben an mehrfachen Stellen durchgewuchert. Das Oesophaguscarcinom batte sich in diesem

Falle in einem Tractionsdivertikel entwickelt. Während des Lebens hatten sich Veränderungen am Herzen nicht bemerkbar gemacht. Die weiteren vier Falle von Oesophaguscarcinom mit Uebergreisen auf den linken Vorhof unterscheiden sich von den beiden vorstehenden dadurch, dass es sich um weiche Tumoren mit starkem ulcerösem Zerfall handelt, und dass es zu einem wirklichen Hineinwuchern der Aftermasse in die Hohle des Atriums nicht gekommen ist. Der Patient Hindenlang's (klinisch: Oesophagusstrictur) wurde eines Morgens plötzlich von einem starken Hustenanfall mit heftigem Schwindel befallen und ging nach drei Tagen unter cerebralen Erscheinungen zu Grunde. Bei der Obduction fund sich ein summtliche Haute der Speiseröhre durchsetzendes, zur Verwachsung derselben mit dem Pericard führendes carcinomatöses Geschwür, welches auch in die Wand des linken Vorhofes hineingewuchert war und an dieser Stelle eine solche Erweichung der Herzwand hervorgerufen hatte, dass eine aufgelegte mittelstarke Sonde durch ihre Eigenschwere Perforation verursachte. Der erweichte Krebsknoten hatte eine Endocarditis und diese durch Gehirnembolie eine diffuse eiterige Meningitis hervorgernsen. Auch Klemperer theilte einen Fall mit, in welchem ein auf den linken Vorhof übergreifendes Oesophaguscarcinom Gangran des Atriums erzeugte, und bei welchem es durch Endocarditis ulcerosa zum Exitus kam. In einem weiteren Falle Wessel's war an einer zehnpfenniggrossen Stelle die Wand des Vorhofes vollständig durchsetzt und nur noch das zarte Endocard unversehrt.

Auffallen könnte das Fehlen namhafter Veränderungen des Herzens selbst in solchen Fällen während des Lebens. Hindenlang constatirte bei seinen Kranken schwach hörbare, jedoch begrenzte Herztone und kräftigen Radialpuls; Klemperer berichtet, dass die sorgfältige Untersuchung des Herzens keine Abweichung der Herzdämpfung und reine Tone ergeben habe, und Wessel fund bei sonst normalen Herztonen an der Spitze einen dumpfen systolischen Ton und über dem unteren Theil des Sternums ein kurzes, reibendes systolisches Geräusch. Dieses Fehlen von physikalischen Symptomen rührt davon her, dass doch nur ganz umschriebene Bezirke der Herzwand von Endocarditis befallen waren, während der Klappenapparat meist unversehrt blieb. So ist denn bis jetzt meines Wissens der Vorgang klinisch niemals diagnosticiet worden. Für den Decursus morbi ist derselbe aber natürlich von allergrösster Bedeutung, denn nach vollständiger Durchsetzung der Herzmusculatur kann sofortiger Verblutungstod eintreten, ebenso leicht kann ohne und mit begleitender Endocarditis ulcerosa ein letaler Ausgang durch embolische Verschleppung von Geschwulstelementen herbeigeführt, beziehungsweise durch Krebsmetastasen in lebenswichtigen Organen beschleunigt werden.

Literatur (Vorhofperforation).

Borndrück, Dissertation, tilessen 1886.
Hindenlang, Deutsche klimsche Wochenschrift, 1881, S. 105.
Hornung, Oesterreichische medicinische Jahrbucher, 1838.
Klemperer, Deutsche medicinische Wochenschrift, 1889, S. 377.
Kraushaar, Dissertation, Giessen 1893,
Moore, Pathol. Transactions. Bd. XXXVII, pag. 172.
Wessel, Dissertation, Konigsberg 1891.

Weiterhin kann das Carcinom durch sein Fortschreiten die benachbarten Blutbahnen in Mitterdenschaft ziehen. Dass besartige Geschwülste nicht selten die Gefässwände durchwuchern, ist eine bekannte Thatsache. Recht häufig wird ein derartiges Ereigniss insbesondere an venösen Gestässen beobachtet, wodurch es begreiflicher Weise zu ausgedehntesten Metastasenbildungen kommt. Eine Blutung aus den Venen findet dabei gewöhnlich nicht statt, weil bei dem geringen Widerstand, welchen die Wand derselben bietet, das Gefässlumen vorher theilweise comprimirt ist, und das Lumen selbst bald in ausgiebiger Weise mit der Aftermasse ausgefüllt wurde. Dazu kommt eine nicht selten an die Geschwulsteruption sich anschliessende einfache Thrombose. Selbst wenn der in die Vene hineingewucherte Geschwulsttheil abgerissen und fortgeschwemmt wird. braucht es nicht zur Perforation der Vene nach aussen zu kommen, weil die Wandinfiltration dem venösen Blutdruck Widerstand zu leisten vermag. Gerade vom Oesophagus her scheint aber überhaupt eine Durchbohrung grösserer Venen selten vorzukommen. Man kenut Fremdkörperperforation der Hemiazygos, der Vena cava von der Speiseröhre aus. Oh auch Carcinomdurchbrüche dieser Art häufiger sich ereignen, ist mir nicht bekannt. Die Vena jugularis ist in einem unsicheren Falle beschuldigt worden. Tüngel berichtete über einen 54jährigen, an einer Oesophagusstrictur leidenden Arbeiter, der unter wiederholten Schüttelfrösten starb. Bei der Obduction fand sich hinter dem Magen eine Abscesshöhle mit krebsig infiltrirten Wandungen, die mit einem ringförmigen Krebsgeschwür im mittleren Drittel des Oesophagus durch eine an der rechten Seite desselben befindliche Oeffnung in Verbindung stand. Der Stamm der Pfortader war fast leer, die vordere Wand mit einem Fibringeriansel bedeckt und an zwei schiefergrau verfürbten Stellen durchbrochen. Aus diesen Oeffnungen ragten zottige Excrescenzen des Krebsulcus frei in das Lumen der Pfortader hinein. Der grössere Ast der V. portae war theilweise mit braunrothen tierinnseln erfüttt. Leichtenstern erzahlt den Fall eines öljahrigen um Speiseröhrenstrictur leidenden Mannes, der unter zunehmender Cyanose des Gesichte und Schwellung der Halsvenen starb. Im Oesophagus fund sich ein ausgedehntes krebsgeschwür, das, mit der

hinteren Herzbeutelwand verwachsen, ins Pericard durchzubrechen drobte; ebenso schien der Krebs im Begriffe, den linken Bronchus zu perforiren. Die an der rechten Seite der Speiserohre herlaufende Vena AZYROS war von einem total obturirenden Thrombus erfullt. Derselbeerstreckte sich durch die Vena azygos nach aufwärts, über den rechten Bronchus hinweg in die Vena cava superior und in das rechte Atrium hinein. Von hier aus setzte sich der Thrombus ohne Unterbrechung durch das Ostium venosum dextrum in die rechte Kammer fort, wo er, der Wandung adhärirend, sich kugelförmig zuspitzend, auslief. Der Thrombus zeigte überall einen äusseren Mantel von geschichtetem Fibrin, im Cen-



Caremona complan, to aurean performs Acita. (Grazer Muscalpraparat No 686.)



Caremana oese, unt. i cortum performe Oesophagus Sole.

Artestor Mussaltriparut Nr. 886

Rugffrunger krebs vor der krauzungsstelle mit dem anken Brosches, in welchem alle Raute der Sesches karleganiger ind. In der Mith Erulesration, webten die Arth und nigt, so dass dess an zwei ganz inhe en ennader gelegiene Stellen perforit ist Etwas wester nach unter von dem grosseren Careman finden sieh an der Schleimhaut mehrere Keinere

trum eine graugelliliche. bröckelige, me kroskopisch aus Krebszellen bestehendeMasse. Leichtenstern nahm an, dass der Krebs duren die Venae west phageae in die nirgends arrodirte Vena azygos emgewandert ist. Anders verhalten sich die Arterien.Eine Intiltration der Arterienwandung durch maligne tim schwülste und ein Hineinwuchern der Aftermasse in das Lumen ist viel seltener, umse seltener, je grösser das arterielle Gefass ist. Am allerseltensten sind naturlich Perforationen der Aorta, Hat aber eine Infiltration odereine Durchwachsung fder

Arterienwand

wirklich statt-

gefunden, erfolgt auch in der Regel eine Blutung nach aussen, weil die geschwürige Wand der Arterie dem hohen arteriellen Druck einen ausreichenden Widerstand nicht entgegenzusetzen vermag.

Für das Durchbrechen bösartiger Neoplasmen in die Aorta kommen gerade die Oesophaguscarcinome in erster Linie in Betracht, Ausserdem verursachen dieselben noch Durchbruch in die Arteria pulmonalis (?), Carotis communis s. und d., Carotis interna s, Sub claviar d. oder s., A. thyreoidea inferior, vertebralis, intercostalis I., II., IV. d., eine A. oesophagea selbst.

Vergegenwärtigt man sich die topographische Beziehung der Aorta zur Speiseröhre, wird a priori die Möglichkeit klar, dass eine krebsige Infiltration des Oesophages in grösserer Ausdehnung sich auch auf die Adventitia der Aorta ausbreiten kann, besonders wenn der Sitz des Krebses sich im mittleren Drittel der Speiseröhre, in der Höhe der Bifurcatio tracheae, befindet. Unter diesen Umständen kann man bei geeigneter Praparation fast immer nachweisen, dass die Aorta in mehr oder weniger grosser Ausdehnung an die carcinomatöse Wucherung des Oesophagus nahe heran-



Carcinoma nesophagi perforans in aortam descendentem. (Grozer Muscalpraparat Nr. 3417.)

Poterhalb der Brierente trachene in der Speiseröhre ein 6. Sein breiter, ringform zur Substanzver, ust mit krebe ginfillt iten Rusdert, und Rasie, von dem aus ein trofer jan biger Zeifell gegen die Austa inschalb der kiebing mittrirten Weichthene der Umgebung greift und sich drei Querfüger Irest unterhalb der in ken A subblavia in die Aerta eröffiet. Die Perforation geschielt mittellat einer hat fkorngressen, zuckigen Oeffining is miter Imsengrossen, missfarbigen, ihr Lumen Vergebauchten Stelle.

gezogen ist, und dass häufig genug die Aftermasse bis auf die Adventitia der Aorta hinreicht. Natürlich ist es unter solchen Umstanden meist (aber doch nicht immer) der oberste Theil der Aorta thoracica descendens, welcher von dem Speiseröhrenkrebs berangezerrt wird. Die derbe, dichte Wandung der Aorta setzt der carcinomatisen Wucherung ein bedeutendes Hinderniss entgegen, und der Krebs überschreitet nur in seltenen Fällen wirklich die Grenzen der Adventitia; gewohnlich erfolgt früher ein Durchbruch in einen anderweitigen benachbarten Hohlraum. Knaut hat 50 Fälle von durch Speiseröhrenkrebs bedingter Perforation der benachbarten Blutbahnen zusammengestellt, wovon 32 auf die Aorta thoracica, einer auf den Arcus aortae entfullen. Bei Weyrauch findet man eine Sammlung von acht derartigen Fallen. Der älteste einschlägige beschriebene Fall rührt aus dem Jahre 1789 von van Doeveren her: die Aorta zeigte an ihrer Kreuzungsstelle mit dem Oesophagus einen 1" langen Riss, herbeigeführt durch ein nach beiden Seiten hin 2-3" sich ausdehnendes Geschwür, das eine Communication zwischen Oesophagus und Aorta bildete, sich bis in die linke Lunge erstreckte und tief in die Speiseröhre hineinreichte. Die Communicationsoffnung in der Amta hatte gewulstete Ränder, zwischen denen frei bewegliche Lamellen, die Ueberbleibsel der Intima, sichtbar waren. Aorta und Oesophagus oberund unterhalb des (krebsigen) Ulcus erschienen gesund. Die betreffende Patientin hatte an Dysphagie gelitten und war an Hämatemesis gestorben. Die Durchsicht der ganzen einschlägigen Casuistik zeigt eine gewisse Einförmigkeit derselben. Ich verweise, um dem Leser eine unmittelbare anatomische Vorstellung zu geben, auf die Abbildungen von vier Praparaten der Grazer Sammlung (drei Falle von Perforation in die Aorta, einer in die A. carotis comm. d., Fig. 40, 41, 42, 43). Eine gewisse L'ebereinstimmung besteht zunächst hinsichtlich der Geschwürsbildung in der Speiserohre, dieselbe findet sich gewöhnlich besonders auf der linken Seite tief ausgebildet. In den Fällen, in welchen das Carcinom im mittleren Drittel des Uesophagus sass, sind die Perforationen gewöhnlich auf ein verhältnissmassig kleines Spatium, etwa 3 -9 cm vom unteren Rande der Art subclavia, beschränkt. Beim Sitze des Krebses im oberen Drittel erfolgt die Perforution nahe dem unteren Rande der A. subclavia. In dem einzigen bisher bekannten Falle von Durchbruch in den Arcus aortae (Zahn) war der Halstheil der Speiseröhre oben vorne von einer runden, hockerigen, weichen Geschwulst, 57:45 mm, eingenommen. Auf deren Gipfel fand sich eine ovale, 7:5 mm haltende Oeffnung der Mucosa mit abgerundeten Randern. Diese Geschwulst wurde durch eine mit Blutgerinuseln gefüllte Höhle gebildet, deren hintere Wand aus der fast normalen Schleimhaut bestand. Darüber war der Oesophagus stark verengt; hier fand sich eine eireuläre, 8 cm lange, höckerige Geschwulst,

welche sich ins umgebende Gewebe fortsetzte. Nach rechts war dieselbe mit der Pleura. nach links mit der Aorta fest verwachsen. An der oberen Wand des Oesophagus, dicht nach innen von der A. subclavia sin., fand sich eine ovale Oeffnung, 7:5mm. Eine Sonde, schief nach oben fortgeschoben, kam im Oesophagus in der grossen Oeffnung der submukösen Bluthöhle Das Gezum Vorschein. schwulstgewebe setzte sich bis zur Aortenperforation fort, welch letztere sie umgab. Ebenso existirt bis jetzt blos eine Beobachtung (Lancereaux), in welcher sich die Perforationsöffnung in der aufsteigenden Aorta, 7 -8 cm von ihrem Ursprung entfernt, In diesem Falle vorfand. fand sich in der Speiseröhre 20-30 cm oberhalb der Cardia ein 80-100 mm nach oben gehendes grosses Geschwür, welches hauptsächlich die hintere Wand bedeckte. Sein Grund wurde durch eine braune, weiche Masse gebildet, und das Geschwulstgewebe setzte sich bis in die Media der Aorta fort. An der schon erwähnten Stelle der A. ascendens hutte dieselbe eine gelbliche Farbe. und es fand sich hier ein 20 mm langer Querriss in der Wand. Derselbe ging durch Media und Intima und

Fig. 42.



Caremoma oesophagi in aortam perforans. (Grazer Muscalpraparat Nr. 4527.)

augegeben, dass es noch vor dem Tode des betreffenden Patienten, öfter Tage oder selbst Wochen vorher, zu ein- oder mehrmaliger Hamat-

F.z 43h



f archioma occophing the firsts is a termin and dem dexts, of in trachedus.

K capp utific dem diagong time Complayer with the diences, easily, but indeed die confirme and seithebe Wand of neumenders, said a rise per little H by m.t. are well Wishering ago, an die van to bit her die Schildeless beringenogen on my war our little her chief wand fabri anch die Performings in his larger than carolin. The Carolin,

emesis gekommen war, ohne dass der Kranke sofort erlag. Die Erklärung hiefür liegt vermuthlich darin, dass zwar schon beim ersten Bluterbrechen eine winzige Perforation eintrat, welche sich aber wiederum durch Fibringerinnsel verstopfte; die Loslösung der letzteren führte dann eine neue Blutung herbei. Fast alle bekannt gewordenen Fälle endeten muteiner starken Hämatemesis, einige mit den Symptomen innerer Verblutung.

Literatur (Perforation der benachbarton Bluthahnen).

Amoden, Bull. de la soc. anat. de Paris, 1875.

Aslanian, Macseille med. 1891.

Baiding, Transact, of the path, Soc, of London 1858.

Boechat, Ball, de la soc. méd. de la Susse romande. Lausanne 1889

Braasch, Dissertation, Kiel 1886.

Bristowe, Transact. of the pathol. See. of London, 1857; ibid. 1871.

Bürger, Rost's Magazin, 1825.

Buquet, Ball. de la soc. anat. de Paris. 1855.

Butin, Journ. des se. mel. de Lille, 1893.

Culle, Dissertation, Güttingen 1877.

Coupland, Lancet. 1881.

Dickinson, Transact, of the path, See of London, 1961,

van Doeveren, Observat, path. anat. D. i. Lugd. Bat. 1789.

Dressler, Prager medicin sehe Wochenschrift 1864

Dumoustrer, Réc. de mén, de med. milit. Paris 182).

Ewald, Deutsche medicinische Wochensehrift, 1895.

Flower, Med. chir. Transactions, 1853,

Fuller, Lancot, 1861.

Grandhamme, Le Progrès méd. 1886.

Gosebruch, Dissertation, Berlin 1874 (citirt Brocat.

Harley, Lancet. 1863.

Hornung, Oesterreichtsche medicinische Jahrbucher 1838.

Jones, Transact, of the path. Soc. of London, 1885.

Knant, Dissertation. Berlin 1896,

Kuhn, Centralblatt für innere Mediein. 1895.

Luncereaux, Bult, de la Soc anat, de Paris, 1861,

Leichtenstern, Deutsche mediamische Wochenschrift. 1891

Lond, med, surg. Johnn. 1836.

Muckenzie, Krankheiten des Halses, Bt 11 (deutsch von Semon), S. 125,

M'Combre, Lancet 1860.

Masson, Gaz. hebdom. 1853,54.

Netl. Lancet. 1880.

Paget, Brit. med. Journ. 1882.

Pagtiano, Marseille med. 1886.

Petri, Desertation, Benin 1868

Pfeuler, Zeitschrift für rationelle Modiem, 1845.

Rebitzer, Disseptation, Munchen 1889

Riegel, Bernner klinische Wochenschrift. 1877.

Tungel, Archiv für pathologische Anatomie, Bd. XVI.

Weddingen, Dissertation Munchen 1882.

Weyranch, Dissertation Giessen 1893,

van Wieheren, Med. Press and Circ. Dallin 1866

Wilks, Lancet. 1861, Whipham, Transact, of the path. Soc. of London. 1875, Woodmann, Med. Times and Gaz. 1860, Zahn, Virehow's Archiv. Bd. CXVII, Zechuisen, Nederl. Mil. Geneesk, Arch. 1890.

* *

In einer Reihe von Fällen beschränkt sich die Perforation auf ulceröse Zerstörung des mediastinalen Bindegewebes. Häufig ist dabei die mediastinale Höhle theilweise abgeschlossen, weil bereits voher carcinomatöse Infiltration und selbst entzündliche Verdichtung des periösophagealen Bindegewebes eingetreten ist. Deswegen kommt es dann auch nur in seltenen Fällen zu einem vom Mediastinum aus sich rapid über grosse Strecken der Körperoberfläche verbreitenden Hautemphysem, wie ein solches z. B. bei den Spontanrupturen die Regel bildet. Auch diese Perforationen können deshalb (ebenso wie die Folgen der Sondendurchbohrungen), eine Zeit latent bestehen. Petri beobachtete endlich (beim Krebs über der Cardia) selbst Perforation des Bauchfelles.

* *

Die secundäre Verbreitung geschieht zunächst als directe Fortsetzung auf Magen und Schlundkopf. Letzteres kommt nur sehr selten vor (Baillie). Die Fortsetzung per continuitatem auf den Magen wird etwas häufiger beobachtet bei an die Cardia heranreichenden Oesoplaguscarcinomen. Selbst wenn dies aber in grösserem Umfange erfolgt ist, betheiligt sich der Magen selbst an den krankhaften Erscheinungen auffallend wenig.

Eine weit wichtigere Rolle spielen die Verbreitungen per contiguitatem. Gewöhnlich geschieht diese in das Bindegewebe des hinteren Mediastinums oder des Halses. Nur ausnahmsweise entstehen dabei grössere Geschwulstmassen, welche als solche die Luftröhre drücken oder verdrängen. Im Mediastinum verlaufende Nerven, z. B. der Nervus recurrens und vagus, besonders linkerseits, ferner der Stamm des Sympathicus (in der Höhe der ersten Dorsalwirbel) kann comprimirt, oder in die carcinomatöse Infiltration direct einbezogen werden. In sehr seltenen Fällen setzt sich ein Oesophaguscarcinom sogar auf die Wirbelkörper, an welche die Speiseröhre oft fest angelöthet ist, fort. Die Spongiosa wird gänzlich zerstört, die Aftermasse wölbt sich pilzförmig in den Vertebralcanal vor und verursacht (langsame) Compression der Medulla spinalis. Nach Durchbruch ins hintere Mediastinum hat Petri einmal auch auf der Aussenfläche der Dura mater in der Gegend des neunten und zehnten Brustwirbels einen Krebsknoten gefunden, der durch die Nervenlöcher

gekrochen war und durch Druck aufs Ruckenmark Parapiegie verursacht hatte. Die directen Fortsetzungen des Speiserohrenkrebses auf die Wand der Luftwege, auf Pericard, Pleura, Bauchfell und Lunge wurden schon bei der Perforation erwähnt.

Die metastatische Dispersion kommt (selten) auf dem Wege der Implantation, in der Regel auf demjenigen der Lymph- und Blutbahn zu Stande. Hämatogen erfolgt die Metastase theils direct, indem im ulcerirten Gewebe Blutgefasse die Krebselemente an Ort und Stelle aufnehmen, theils indirect, indem die Lymphgefasse des Oesophagus, ohne Zwischenlymphknoten zu passiren, in den Ductus thoracicus sich ergiessen und dieser dann die aufgenommenen Krebszellen der Blutbahn zufuhrt. Die Anschauung früherer Schriftsteller (z. B. Förster's) dass das Oesophaguscarcinom nur wenig geneigt sei, Metastasen zu machen, ist nur wenig berechtigt. Wenn auch noch Billroth geglaubt hat, dass in der Mehrzahl der Falle die anderen Organe des Körpers von Krebsablagerungen verschont bleiben, dass in der Regel der Oesophaguskrebs sich nicht auf Lymphdrusen verbreite, so hat schon Petri's Statistik gezeigt, dass thatsächlich in 59 5%, Zenker in 60%. Colle in 62.5% Metastasen vorhanden sind. Zumeist finden sie sich in der unmittelbaren Nachbarschaft am pleuralen und peritonealen Ueberzug des Oesophagus, an der oberen Umschlagstelle des Pericards, auf der Magenschleimhaut jenseits der Cardia, in der Speiseröhre selbst. Ferner werden bei gennuer Untersuchung (fast) immer wenigstens einige Lymphknoten carcinomatos infiltrirt gefunden (ösophageale, tracheale, bronchiale, an der Bifurcation gelegene, epigastrische Drüsen), Sollten Drüsenschwellungen wirklich einmal fehlen, könnte man es mit Zenker so erklaren, dass die Lymphgefasse der Speiseröhre bei der unmittelbaren Nähe des Ductus thoracicus unmittelbar in diesen einmünden. Andererseits aber kenne ich Fälle mit Betheiligung fast sämmtlicher Lymphknoten vom Hals bis zur Lendenwirbelsaule. Am häufigsten sind weiters noch (ausgedehntere) Metastasen in Leber und Lungen. Nach Petri können von Carcinomen des unteren Theiles der Speiserohre zellige Elemente durch die ihr Blut nach der Pfortader ergiessen ien unteren Oesophagealvenen unmittelbar der Leber zugeführt werden.

Die an Oesophaguskrebs leidenden Individuen sterben gewöhnlich an Inantien und Kachexie, oder an den Folgen der verschiedenen Perforationen, besonders derjenigen in die Luftwege (Pneumonie, Gangran, Pleurius, Pneumotherax), sowie des Pericards (Pericarditis, Pneumopericardium), ferner im Anschluss an den seitenen Durchbruch in grössere Blutbahnen, eventuell selbst paraplegisch Manchmal spielt auch die begleitende Tuberculose eine Rolle im Decursus).

Die klinische Bedeutung des Oesophaguskrebses liegt, von den Allgemeinenwirkungen und den Perforationen abgesehen, hauptsächlich in der Beeinträchtigung des Speiseröhrenlumens (Structur).

Dementsprechend sind Deglutitionsstörungen das constanteste, das führende und sehr oft auch das allererste Symptom. In der Regel entwickelt sich die Dysphagie langsam. Dem Patienten fällt es zumeist auf, dass, wenn er einen grossen festen Bissen verschluckt oder wenn die betreffende Speise trocken ist, sich ofters ein Hinderniss für die Passage einstellt. Nach kurzer Zeit wird diese, anfangs blos zeitweilg hervortretende Storung eine habituelle und der Kranke klagt nun, dass bei jedem Versuche, auch nach sorgfaltigem Kauen einen consistenteren Bissen zu schlucken, derselbe unter Verursachung eines leisen oder stärkeren Druckgefühls irgendwo, gewöhnlich jedoch immer an der gleichen Stelle, stecken bleibe. Deglutitionsversuche lösen dann nicht selten Husten aus. Mit der weiteren Steigerung der Krankheit muss jeder Bissen durch einen Schluck Flüssigkeit heruntergespült, beziehungsweise durch anderweitige Pressmanöver hinabbefördert werden. Bald kommt eine Zeit, wo feste Speisen nur nach auffallend lang fortgesetztem Kauen und mit Zusatz von etwas Flüssigkeit hinabgeheu, und eine weitere, wo feste Speisen in keiner Form mehr genossen werden konnen. Die Diat wird nothgedrungen auf Flüssigkeiten beschränkt und in diesem Stadium tritt bereits sehr starke Abmagerung ein. Endlich wird die Strictur so eng, dass selbst Flüssigkeiten nicht mehr passiren. Die Abmagerung macht dann rascheste Fortschritte, der Körpergewichtsverlust betragt schbesslich bis über 20 und 25 kg. Die Patienten werden am Ende so muskelschwach, dass sie nicht mehr im Stande sind, irgend einer Berufsthätigkeit nachzugehen oder sich überhaupt zu bewegen.

Viel seltener beobachtet man ein plötzliches Eintreten starker Schluckbeschwerden ohne alle Vorläufer mitten in voller Gesundheit.

Der die Schlingstörung begleitende Druckschmerz wird bald hinter dem Korper des Brustbeines, bald in der Gegend des Processus xiphoides localisirt. Die Angaben des Patienten über den Ort des Steckenbleibens des geschluckten Bissens sind oft ungemm, selbst wenn immer dieselbe Stelle bezeichnet wird. Diese Irrthümer könnten, wie Rosenheim glaubt, durch das begleitende Auftreten (reflectorischer) Speiseröhrenkrampfe bedingt sein.

Auch bei zweckmässiger Answahl der Speisen tritt schliesslich sehr häufig Regurgitation ein, und zwar entweder sofort nach jedem Schluckversuch, oder kurze Zeit und selbst Stunden nachher. Dies hängt hauptsächlich von der Höhe der Stenose ab. Das Regurgitiren vollzieht sich oft leicht, ganz ohne jede Anstrengung, und unterscheidet sich dann prägnant vom eigentlichen Erbrechen. In vorgeschrittenen Stadien der

Krankheit ist es aber gewohnlich mit subjectiv sehr peintichem, starkem Würgen verhunden. Auch dann beweist die alkalische Reaction der (bisweilen ziemlich reichlichen) hochgebrachten Massen, sowie das Fehlen der Peptomsation, dass dieselben aus dem (erweiterten) Abschnitt des Oesophagus oberhalb der Strictur und nicht etwa aus dem Magen kommen, Neben den Ingestis wird auch reichlich zaher Schleim herausbetordert. Wenn der Krebs ulcerirt, kann dieser Schleim blutig sein. Jauchiger Zerfall macht denselben übelriechend, und es besteht dann überhaupt, besonders bei höher gelegenen Krebsen. Foetor ex ore. Auch tieschwulstpartikelehen hat man in dem Schleim manchmal gefunden.

Ganz ohne Deglutitionsstörung verläuft des Carcinoma oesophagi wohl fast nie. Wohl aber kann es passiren, dass indolente Individuen, besonders wenn deren Aufmerksamkeit durch andere Symptome stark in Anspruch genommen ist, davon spontan oder selbst auf directes Befragen dem Arzte keine Mittheilung machen zu müssen glauben. Ein Wechsel in der Intensität der Dysphagie ist nicht so selten. Besonders bei fortschreitender Ulceration kann ziemlich plötzlich das Schlucken wesentlich leichter werden (Zerfall der prominirenden Rander des carcinomatösen Ulcus).

Die mechanischen Verhältnisse der Carcinomverengerungen des Oesophagus sind nicht blos nach dem mehr oder weniger gestörten Schluckvermögen, sondern auch, und wohl bauptsächlich, nach den Resultaten der Sondenuntersuchung zu beurtheilen. Man soll immer zunächst versuchen, die Speiserahre mit Sonden von dickem Caliber (10 12 mm) zu passiren, nachdem man sich überzeugt hat, dass kein die Sondenanwendung überhaupt contraindicirender Process (Anenrysma) vornegt. Dann übergeht man erst zu schwacheren Nummern. Kommt man auf ein Hinderniss, so misst man beim Herausziehen des Instrumentes möglichst genau die Entferuung der Stenose von den Zahnen. Abgesehen von der Localisation gestattet die Sondenuntersuchung also zunächst das Mass der Verengerung zahlenmassig auszudrücken. Es wird vorerst Fidle geben, in denen die Bongie überhaupt auf gar kein Hinderniss in der Speiseröhre stösst. Ueberwiegend häufiger finden wir aber ein solches, wenigstens sehr nahabernd immer an derselben Stelle, und wenigstens in der wertaus grosseren Mehrzahl dieser Falle existirt dann in der Speiserohre ein cingulares Krebsgeschwür, welches oben und unten von wallartig ins Lumen vorsprangenden Randern begrenzt wird. In den erwahnten Faden ohne nachwersheltes Soudenhinderniss fehlen diese enreinomatosen Walle, es ware aber falsch, im Einzelfall sofort anzunehmen, dass trotz der Klagen des Patienten fiber gestortes Schluckvermogen überhaupt keine carcinomatose Strictur vorhanden ist. Man beobachtet namlich unmerhin nicht so selten, dass ein Patient Paussigkesten oder besonders feste Speisen nur dann zu verschlucken vermag. wenn er zu gewissen Hilfsmanovern greift (Nachtrinken von Wasser nach soliden Bissen etc.), und dass trotzdem die Untersuchung mit der Schlundsonde ein negatives Resultat ergibt. Dunn ist eben in der Deglutitionsstörung allein das Kriterium für das Vorhandensein einer Strictur gegeben. Die anatomische Beschaffenheit der erkrankten Partie stellt sieh in solchen Fällen entweder so dar, dass stärkere Narbencontraction, insbesondere aber eine erhebliche Tumor oder Wall bildung überhaupt nicht vorhanden ist, oder dass, durch die Uteeration, vorhanden gewesene infiltrirte Ränder wieder zum Schwunde gebracht worden sind, es findet sich dies also in den früheren und gerade wiederum in den sehr vorgeschrittenen Stadien des Krebsleidens der Speiseröhre. Unter beiden Bedingungen ist durch carcinomatöse Infiltration die Wand des Oesophagus stellenweise in ein Rohr mit verminderter Nachgiebigkeit und Erweiterungsfähigkeit verwandelt, und die Peristole schreitet durch den kranken fürtel nicht hindurch, Beim Einführen einer Sonde in die Speiserohre wird nun ein leichter aber anhaltender Druck angewendet, der Bissen (wenigstens der flüssige und dünnbreige) erhält blos einen einmaligen wenn auch verhältnissmässig kräftigen Impuls in der Mund-Rachenhöhle. Um die Dysphagie ohne Sondenhinderniss zu erklären, wenden Martius und Reuffurth da den geistvollen Vergleich mit einem Stein an, welcher, selbst mit grosser Gewalt geschleudert, in eine Masse von teigiger Consistenz nicht sehr tief eindringt, während ein Stab ohne besonders angestrengtes Drücken so tief als man will, hmeingeschoben werden kann. Dazu kame dann noch die Unterbrechung der Peristole an der kranken Stelle. Besonders müssen unter solchen Umständen feste Bissen stecken bleiben. Es ist eine, wie wir sehen werden, auch diagnostisch bedeutsame Erfahrung, dass hier Deglutitionsstorungen ein früheres Symptom bilden, wahrend der Nachweis einer verengten Stelle mit der Sonde erst später möglich wird.

Wenn vorhandene wallartige Geschwürsränder der Einführung der Sonde ein Hinderniss bereiten, ist es, wie der Vergleich der Messungen während des Lebens und derjenigen bei der Obduction lehrt, meist der untere Rand, welcher intra vitam als verengte Stelle nachgewiesen wurd. Dies ist nach Martius insbesondere der Fall bei einem mittleren Grade von Stenosirung. Die Sonde gleitet dann gleichsam durch einen aufrecht stehenden Trichter hindurch, wohei sie von den Wanden desselben die richtige Führung erhält. Der durch den unteren Wall des Geschwüres verlaufende Canal hat die Gestalt eines umgekehrten Trichters, der Zugang zu denselben ist von unregelmässigen Geschwürsbuchten umgeben, die Sonde wird hier nicht auf den richtigen Weg geleitet, sondern muss leicht in die Buchten hineingerathen. Wahrend also die obere Verengung von der Sonde leichter überwunden, manchmal gar nicht als Hinderniss

empfunden wird, tritt der Widerstand der unteren Geschwürsgrenzemeist sehr stark hervor. Endlich existirt noch eine dritte von Martinaaufgestellte Gruppe von hoch-chochst-) gradiger krebsiger Oesophagusstrictur, wo die Krebswucherungen so stark in das Lumen der Speiserrohre vorspringen, dass dasselbe ganz verschwindet und auch die dünnsten Sonden überhaupt nicht mehr hindurch geführt werden konnen. Hier wird die Bougie schon am oberen vieschwurswall aufgehalten werden. Ebenso werden sich Fälle mit begleitender starker Narbencontraction verhalten. Solche Patienten vermögen gewöhnlich selbst Flüssiges nicht mehr zu schlucken. Darnach gibt es also, nach dem Einfluss auf Schluckvermögen und Einführbarkeit der Schlundsonde drei Gruppen von carcinomatüsen Desophagusstricturen. Zuerst Stricturen des ersten Grades: Solche Patienten vermogen flüssige und breitge Speise ohne besonders schwere Mühe zu schlucken, öfters auch feste Bissen, wenn ein Schluck Wasser nachgetrunken wird; mit der Sonde lässt sich keine stärker verengte Stelle nachweisen. Weiters Stricturen zweiten Grades, bei welchen der Kranke blos mit Muhe und langsam flüssige und dünnbreitge-Speisen zu sich nehmen kann. Die wallartigen Geschwursränder gestatten ein langsames Hinabsickern. Dickbreitge und feste Bissen gehen (vor der Dilatation natürlich) nicht hinab. Der Widerstand, welcher bei der Sondeneinsuhrung gefunden wird, liegt in der Gegend der unteren Geschwürsgrenze. Nur die dunnen Sonden lassen sich leichter in den Magen filhren. Dieser Typas ist der haufigste von allen, Bei Stricturen dritten Grades können die Patienten meist fast gar mehts mehr schlucken, die Sonde stösst schon am oberen Rande der verengten Partie auf ein (unüberwindliches) Hinderniss. Man sollte die Martius'sche Eintheilung acceptiren, weil damit (wenigstens bei den Stricturen des zweiten und dritten Grades) zunächst eine etwas genauere Localdiagnose erwöglicht wird. Denn nach dem Bisherigen deckt sich die Stelle des Sondenhindernisses nicht immer genau mit dem Sitz des Krebses. Gerade in den häutigen Fallen von emgnlärem partiell ulgerirtem Caremom liegt letzterer gewohnlich etwas darüber. Selbst die Ausdehnung einer Strictur lüsst sich auf diese Weise manchmal schatzen. Nehmen wir z. B. an, es ware bei einer Strictur zweiten Grades das Sondenhinderniss 32 cm hinter den Schneidezähnen getunden worden und es sei die untere Grenze der Strictur, welche jenes Hinderniss abgibt, so muss das mittlere Drittel Sitz des Krebsgeschwitres sein. In diesem ist es aber erfahrungsgemäss die Kreuzungsstelle der Speiserohre mit dem Bronchus, von wo die meisten Carcinome ausgehen. Mit grosser Wahrscheinlichkeit reicht also auch der vorliegende Krebs bis zur Kreuzungsstelle herauf.

Von diagnostischem Werthe ist immer auch eine sorgfaltige Besichtigung der Fenster der zurückgezogenen (Hohl-)Sonde. Neben Speise-

resten, Blut, Eiter und Schleim finden wir da nicht selten Gewebspartikel, deren mikroskopische Untersuchung die Diagnose sichert.
Am besten macht man hiezu feine Schnitte, nachdem das Gewebsstück
durchtroren oder in Alkohol (Formol) erhärtet worden ist. Kelling
construirte seine vortheilhaft zu verwendende cachirte Schwammsonde,
um damit Gewebsstücke hochzubringen.

Abgesehen von dem schon erwähnten Druckgefühl, welches die Patienten bei Schlingversuchen verspüren, ruft das Oesophaguscarcinom auch starkere Schmerzen hervor. Nur selten (Hamilton) gehen dieselben der Dysphagie voraus. Die Schmerzen haben einen ziehenden, reissenden Charakter, werden oft auch im Rücken empfunden und strahlen in die Schultern und bis in den Nacken aus. Manchmal treten sie besonders zur Nachtzeit auf oder sind überhaupt unabhängig von Mahlzeiten. Von subjectiven Beschwerden seien weiters noch Hunger und bisweilen quälender Durst angeführt. Nach den Untersuchungen von Mintz (drei Fälle) wären die anatomischen und chemischen Functionen des Magens ganz normal. In einem Fälle mit Gastrostomie fänd er Hyperacidität. Nach meinen eigenen Erfahrungen kann es aber bei malignen und benignen Stricturen des Oesophagus auch zu Anacidität des Magensaftes kommen.

Grosse Sicherheit zur Stellung der Diagnose überhaupt und für die Beurtheilung gewisser specieller Verhaltnisse gewährt uns die Oesophagoskopie. In den allerersten Stadien des Carcinonis kommen Patienten natürlich nur selten zur Untersuchung. So lange die krebsige Infiltration noch von Epithel bedeckt ist, zeigt sich im Oesophagoskop an der Stelle, wo meist doch bereits eine Verengerung vorhanden scheint, die Vorwölbung einer umschriebenen Partie der infiltrirten Wand in das dadurch unregelmässig, gewöhnlich spaitförmig veränderte Lumen. Es kann eine knotige, halbkugelige, bereits respiratorisch unbewegliche, selten flach inselfermige, ferner eine fast halbringförmige oder endlich eine beinahe völlig ringförmige Prominenz nachweisbar sein. Meist ist jedoch im Antang nur ein Theil der Wandung ins Lumen prominent. Der Tubus wird dadurch meist ganz aufgehalten, oder er springt, wobei man den Widerstand deutlich fühlt, hinuber. Die Oberflache der Schleimhaut ist in solchen Fallen bisweilen ganz unverandert oder sie zeigt eine eigenthumliche Farbenveränderung, indem sie entweder mehr gelblichweiss oder stärker gerothet, manchmal dunkel cyanotisch, mitunter von einzelnen sichtbar injicirten Gefassen durchzogen erscheint. Hie und da sah v. Hacker auch auf der Überstache solcher Vorragungen kleine punktförmige Blutaustritte unter dem glatten glanzenden Epithel, auch kommt es bisweilen nach Berührung der kleinen Geschwulst unter den Augen des Beobachters zur Bildung einer kleinen Blutblase an der

Oberfläche. Was v. Hacker hier beschreibt, sieht man öfters auch bei älteren, bereits geschwürigen Carcinomen oberhalb des Einganges ins Ulcus selbst. Ich fand sogar einmal oberhalb eines stricturirenden Carcinoms (Strictur zweiten Grades) bei anscheinend normalem Lumen ein umschriebenes, flaches, aber doch unebenes Infiltrat der Oberfläche, wo die Schleimhaut nicht ihren normalen Glanz und cyanotisches Aussehen bot. Verschiebt man den Tubus, verhält sich dieser Wandtheil starrer als die übrige Circumferenz, er faltet sich anders. Bei einem Kranken sah v. Hacker an der Stelle der Verengerung, wo später ein exulcerirtes Carcinom nachgewiesen werden konnte, bei der ersten Untersuchung eine gegen das Lumen sich vorwölbende Falte, die bei der Respiration keine Bewegung mitmachte (wahrscheinlich wegen Infiltration), aber an der Oberfläche keine anderen Veränderungen zeigte, als dass sie hier, mit zahlreichen kleinsten papillären Vorragungen bedeckt, ein katzenzungenartiges Aussehen besass, v. Hacker beschreibt bei Stenose durch Vorwölbung einer bestimmten, carcinomatös infiltrirten Partie des Oesophagus noch ein anderes Bild, welches ich selbst nicht kenne, beziehungsweise nicht zu deuten verstehe. Dabei ist auf der ins Lumen vorgewölbten Partie die oft bis auf eine stärkere Röthung und Quellung wenig veränderte Schleimhaut in Falten, welche gegen die Verengerung der Länge nach oder mehr radiär gelagert sind, fixirt, so dass auch, wenn das Lumen sich etwas durch die Bewegung der nicht infiltrirten Schleimhautsalten öffnet, oder wenn der Tubus die Wandung ein wenig auseinander drängt, die charakteristische Faltung sich nicht ändert. Nach v. Hacker hätten hier Infiltration und Schrumpfung ihren Sitz hauptsächlich im submukösen Gewebe. Diese Form soll einem späteren Stadium, nämlich dem der Ausbreitung des Krebses in die Umgebung von einem tiefer gelegenen, dem Beobachter nicht sichtbaren Ausgangsgangspunkt entsprechen. v. Hacker fand sie meist bei gleichzeitig daneben vorhandener Ulceration und Bildung von blumenkohlartigen oder beerenartigen Wucherungen. Ich würde angesichts eines derartigen Bildes auf die Ulceration und die Wucherungen das Hauptgewicht legen; die Faltenbildung scheint mir etwas Secundäres, mechanisch Bedingtes, und nicht der Ausdruck einer tiefen Infiltration zu sein. Eine Art Trichter im ösophagoskopischem Bild entsteht nur selten, und zwar dann, wenn die Infiltration in der dem Beschauer näheren Partie flacher ist, nach abwärts aber zunimmt, beziehungsweise mehr ins Lumen vordringt. Ich habe bisher eine solche Bildung nicht gesehen. Die Krebsverengerung ist fast immer eine unregelmässige, ein Theil der Circumferenz der Oesophaguswand erscheint immer noch normal beschaffen oder er springt weniger vor. Bei Carcinom kommt es deshalb auch nicht vor, dass die verengte Partie beim Verschieben des Tubus nach abwärts sich wie ein Zapfen (Portio vaginalis im Scheidenspiegel) präsentirt, was, wie wir sehen werden, für die eirenlare Verätzungsstrictur charakteristisch ist. Das diagnostisch Massgebende der Narben strictur sind weissliche Narbenbildungen, wulstige Infiltration, Wandvorwolbungen fehlen. Ganz richtig betont in mehreren Mittheilungen v. Hacker noch die Wichtigkeit des auffälligen Unterschiedes einer infiltrirten Wandpartie, auch wenn die Epithelschichte erhalten, gegenüber der respiratorischen Beweglichkeit der normalen, nicht krebsig infiltrirten Oesophaguswand. Während sich die bei jedem Inspirium einander nähernden oder berührenden Wände unter normalen Verhältnissen als dünn und leicht beweglich erweisen und bei der Exspiration wieder auseinanderweichen, bleibt die infiltrirte Wandpartie starr, auch wenn sich die anderen Theile der Circumferenz des Rohres verschieben. Nimmt die carcinomatöse Infiltration der Wand den grössten Theil der Peripherie ein, bleibt schliessbeh das ganze verengte Lumen immer gleich weit.

Der Befund blosser Infiltration der Wand in Form einer ins Lumen vorragenden Prominenz bei erhaltener Epitheldecke gestattet die Carcinom-diagnose blos mit Wahrscheinlichkeit. Von normaler Schleimhaut bedeckte tumorartige Hervorwolbung der einen oder der anderen Partie der Circumferenz kann man auch bei Compression von aussen finden. v. Hacker sah dies besonders bei Struma, ich selbst sah es auch bei Aneurysma, wo die Schleimhaut noch gleichzeitig cyanotisch aussah und respiratorisch schlechter beweglich erschien. Allerdings lernt man auch eine localisirte Starrheit der Wand sehen, und eine solche fehlt unter den letzteren Bedingungen meistens. Ferner ist hervorzuheben, dass eine ösophagoskopisch gefundene Verengerung durch blos carcinomatös infiltrirte Schleimhautfalten keine Entscheidung darüber gestattet, ob nicht an einer tieferen Stelle bereits Exulceration platzgegriffen hat, da meistens der Tubus nicht viel weiter geht.

v. Hacker vermochte bei wiederholter osophagoskopischer Untersuchung öfter zu verfolgen, wie allmalig die zuerst nur infiltrirte, sich ins Lumen vorwolbende Wand spater geschwürig zerfiel. Zuerst treten dann an einer solchen Protuberanz an mehreren Stellen als erstes Zeichen des der Oberfläche sich nahernden Zerfalles punktförmige, röthliche, durch Epithelabhebung entstandene Blüschen auf. Das Bild kann um diese Zeit eine gewisse Aehnlichkeit mit dem früher als katzenzungenartig bezeichneten zeigen. Nach einigen Tagen sieht man von diesen Stellen ausgehende, kleine, schliesslich mit einander confluirende tieschwure. Ueber solche Beobachtungsserien verfüge ich bisher nicht, habe aber geschen, wie innerhalb weniger Tage die Ulceration an infiltrirten Partien sich vergrössern kann.

Bei den weitaus meisten l'atienten, welche wegen Carcinoms issophagoskopirt werden, ist es bereits zur Bildung von manifesten Geschwaren mit wallförmig infiltrirten Rändern und eyentuell blumenkohlähnlich wucherndem Grunde gekommen. Als erstes directes Zeichen der Ulceration beschreibt v. Hacker zackige, scharfrandige, grau belegte, leicht blutende Schleimhautzipfel. Bithliche Hervorragungen an umschriebener Stelle, da wo anscheinend normale Mucosa an das Carcinom grenzt, habe auch tch gesehen. Bei ausgesprochener Geschwürsbildung gewinnt man sehr verschiedene Bilder. Oetters findet man blos eine ins Lumen hmeinragende Partie der Circumferenz geschwürig. Eine ganz gereinigte, anscheinend normal granulirende Flache salt ich nie, v. Hacker sicherte in solehen Fallen die Diagnose durch Extraction einer der Granulationen. In einem Falle sah er ganz deutlich an einer Partie des gereinigten Uleus die sehleitenformig angeordnete Oesophagusmusculatur. Manchmal erkennt man den Uebergang der blos inflitrirten vorspringenden Wandpartie in das unreine, von Granulationen bedeckte, blutende Geschwür als einen Rand. Auf der Geschwürsflache fand ich immer bräunlich gefärbte Auflagerungen. grau-weisslich verfürbte Stellen oder kleine Blutaustritte. Auch drusige Protuberanzen (papilläre, himbeer-, blumenkohlartige Formen) lassen sieh erkennen, v. Hacker sah Falle, wo in einer bestimmten Hohe der Speiseröhre die Schleimhaut eineulär mit einem mehr oder weniger deutlichen Rand aufhört und in die Geschwürstläche übergeht. Wenn der Tubus eine Strecke in die Krebsenge eindringt, kann man an einzelnen Stellen ein relativ normales ösophaguskopisches Bild vor sich laben, nur springen einzelne Falten vor, sind starr und theilweise exulcerirt. In der Gegend unterhalb der Bifurcatio tracheae, wo in der Norm das Lumen weiter ist und durch Vorwölbung der Wände Dreiecks- oder Vielecksform besitzt, erscheinen häufig bei eirculärer (fast eircularer) Ulceration an den l'ebergangspartien zur Geschwürsfläche die früher ins Lumen vorspringenden Falten als ebenso viele fluctuirende, öfters weisslich getrübte Zipfel (Bild des »zerschlagenen Trommelfelles«, v. Hacker).

Das Ableuchten einer eineulären Ulceration in ihrem ganzen Verlaufe ist nur bei fehlender stärkerer Verengung moglich, beziehungsweise wenn eine Stenose durch fortschreitenden Zerfall wieder beseitigt wurde. Es ist natürlich immer blos mit ausserster Vorsicht gestattet. Ich selbst habe keine ausgedehnte Erfahrung darüber, v. Hacker ist es aber in günstigen Fallen gelungen, beim langsamen Verschieben des Tubus durch die ringformig exulcerirte Desophaguspartie nach abwärts die bereits truher in der Tiefe wahrnehmbar gewordene wieder ganz normale Schleimhaut direct einzustellen.

Befunde ber Cardiacarcinom zu machen hatte ich bisher selbst nicht Gelegenheit. Nach v. Hacker gelugt mit dem Oesophagoskop, die Ibagnose der Gesophaguscarcinome sicherer als die der Cardiakretse Jedermann kann die Erfahrung machen, dass sehon unter normalen Verhaltnissen der Tubus nicht ganz bis zur Cardia vorgeschohen werden kann oder wegen grosser Unruhe des Patienten gleich wieder entfernt werden muss. Auch bei Vorhundensein eines Carcinoms, selbst wenn dieses ein Hinderniss für die Weiterführung des Tuhus abgab, fand v. Hacker öfter kein charakteristisches Bild. In anderen Fällen, wo der Ausgangspunkt an der Uebergangsstelle oder in der Nähe sich befindet, soll sich allerdings auch hier der Krebs unter denselben verschiedenartigen Bildern von Infiltration und Ulceration präsentiren, wie in der Speiseröhre. Am schwierigsten ist auch hier, wie vorauszusehen, die Verengerung des Lumens durch blosse Intiltration zu beurtheilen v. Hacker ist es auch gelungen, durch mikroskopische Untersuchung extrahirter Gewebsstückchen die Frage, ob Carcinom des untersten Oesophagusabschnittes oder Cardiakrebs, zu entscheiden. Selbst das deutliche Bild des Zwerchfellschlitzes und das des l'eberganges der Oesophagus- in die Magenschleimhaut ist in solchen Fällen nicht massgebend, weil ein Speiseröhrenkrebs nach abwarts, ein Cardiacarcinom nach aufwarts in den Oesophagus wuchern kann.

Unter Führung des Gesophagoskops können überhaupt Probeexcisionen auch höher oben in der Speiseröhre selbst am sichersten vorgenommen werden. Man fasst blos deutlich ins Lumen hervorragende Zipfel mit der Zange und greift nicht zu tief, um keine starke Blutung zu provociren: Ich glaube, man kann sich durch unschuldigere Mittel kleine Krebspartikel verschaffen, halte also die nicht ganz ungefährliche Excision fast für überflüssig.

Die Auscultation des Oesophagus kann ein constantes Fehlen des Durchpressgeräusches zugleich mit einem solchen des Durchspritzgeräusches ergeben. Dies spricht dann für eine Functionsstörung der Musculatur der Cardiaregion, welche wenigstens in der Regel durch ein Carcinom bewirkt wird. An der verengten Stelle selbst entstehen vom Patienten selbst wahrzunehmende, öfter auf Distanz hörbare gurgelnde Geräusche bei Trinken von Flüssigkeiten (Rückstauung des Bissens in der Speiseröhre).

Abmagerung und Muskelschwäche sind die Folgen der dem Grade der Stenose und der Krankheitsdauer annähernd entsprechenden Inanition und ausserdem der Kachexie. Letztere ist der sichtbare Ausdruck einer Ernährungsstörung, welche darin besteht, dass stets mehr Stickstoff den Körper verlässt, als ihm zugeführt wird, dass der Stickstoffumsatz der Carcinomatosen gesteigert ist. Diese Ernährungsstörung, welche man geneigt ist, durch Annahme einer toxischen Substanz zu erklären, die, dem Neoplasma entstammend, in der Säftemasse kreist (toxigener Eiweisszerfall), findet sich bei mehr als der Hälfte der Fälle von Krebskrankheiten. Im gegebenen Falle ist aber immer gehörig zu be-

rücksichtigen, dass bei solchen Patienten eine ganze Reihe von Momenta in Betracht kommt, welche sämmtlich auf den Stickstoffhaushalt einze wirken vermögen. Zuerst muss immer in Rechnung gezogen werden, dass das Gewicht des an Oesopheguscarcinom leidenden Kranken fast immer erheblich unter dem Durchschnittsgewicht liegt. Vor Eröffing. einer einschlägigen Versuchsreihe befinden sich die Patienten in partiellem oder nahezu vollständigem Hungerzustande. Bei sonst gesunden. aber durch länger dauernde Nahrungsentziehung in Stickstoffhunger befindlichen Menschen genugen schon verhältnissmässig kleine Mengen von zugesetztem Stickstoff, um das betreffende Individuum nicht blos ver weiteren Eiweissverlusten zu bewahren, sondern sogar einen Ansatz zu erzielen. Speciell hat F. Müller gezeigt, dass nach Ueberwindung einer längere Zeit bestandenen Oesoplingusstenose der Körper eine solche besondere Energie in der Festhaltung des Stickstoffes entfaltet. Bei einer Narbenstrictur nach Laugenintoxication fand derselbe im Mittel aus vier Hungertagen einen Stickstoffverlust von 428 g pro die = 126 g Muskelfleisch bei einem Korpergewicht von 34.5 kg. Als es nach funf Tagen gelang, die verengte Stelle zu passiren und Nahrung einzuführen, wurden bei einer Stickstoffzuführ von durchschnittlich 7602 g nur 5:91 g Stickstoff durch Harn und Faces abgegeben. Bei dieser Zufahr gewann der Korper also an Eiweiss! Weiter muss auf den Einfluss des eventuell vorhandenen Fiebers, die Ansammlung von Oedemen Bedacht genommen werden. Nur was (positiv oder negativ) nicht auf die erwähnten Factoren sich beziehen lässt, ist auf das Krebsleiden als solches zurückzuführen. Auch in gewissen Fallen von Carcinom des Oesophagus verhalt sich der Organismus manchmal wie bei einer einfachen Nachenstrietur. Also blos, wenn bei ausreichender Nahrungszuführ die Stickstoffausscheidung gegen die Norm wirklich erhöht ist, kann der Stoffwechsel zur Stütze der Krebsdiagnose mit herangezogen werden. Die Feststellung normaler Umsetzungsverhältnisse schliesst die Diagnose durchaus nicht aus, mindestens in einem Viertel aller Fälle entspricht die Stickstoflausscheidung der Norm. Man hat auch noch andere Abweichungen des Stoffwechsels zur Krättigung oder Ausschliessung der verhängnissvollen Diagnose heranziehen wollen, aber alle diese Einzelheiten sind noch viel unsicherer zu verwerthen. Muss man doch schon die Inanition als solche diagnostisch mit vorsichtiger Kritik beurtheilen! Bei vorgeschrittenster Inanition (respective bei consecutiver Acidose) treten im Harn auf Aceton, Acetylessigsaure, 3-Oxybuttersaure. In Fallen von starkerer Stypsis findet sich reichlich Indican im Urin.

C. A. Ewald hat sich durch Stoffwechselversuche überzengt, dass bei ausschließlicher Rectalernährung eine erhebliche Außaugung von Eiweissubstanz moglich ist. Nach eigenen Erfahrungen vermag ich den Nährklysmen nur einen relativen Werth und auch diesen blos für eng begrenzte Zeiträume zuzuschreiben.

* _ *

Die Dauer der Krankheit ist nach den Krankheitsgeschichten oft sehr schwer zu beurtheilen. Die Patienten sind gewöhnlich sehr geneigt, ein ganz bestimmtes Vorkommniss als Ursache oder wenigstens als Beginn des Leidens anzunehmen, und gerade mit Rücksicht auf die landläufige Aetiologie begegnet der Arzt solchen Angaben nicht immer mit der sehr nöthigen Kritik. Nicht selten meldet der Kranke, das Leiden habe mit dem Steckenbleiben eines bestimmten irgendwie ungewöhnlichen Bissens angefangen. Forscht man aber genauer, nicht blos nach den Generalien, wie Heredität und Fehler in der Lebensweise, sondern auch nach allen Einzelheiten des gewöhnlichen Kauens und Schlingens, so hört man nicht so selten, dass schon selbst Monate vorher z. B. besonders trockenere Speisen schlechter den Oesophagus passirten. Die Krankheitsdauer wird durch solche Richtigstellungen bisweilen verdoppelt. Die oft unscheinbaren Anfänge der Krankheit, das selbst wochenlange Aussetzen der bereits bestandenen Schluckbeschwerden sind geeignet, von einem indolenten, beziehungsweise einen gegen sich harten, vielbeschäftigten Patienten übersehen oder stark unterschätzt zu werden.

Nach dem Hervortreten prägnanter Symptome, besonders starker Schluckbeschwerden, ist aber, auch wenn das Leben unmittelbar bedrohende Complicationen nicht eintreten, dem Fortbestande des letzteren ein baldiges Ziel gesetzt. Die Durchschnittsdauer bewegt sich dann etwa zwischen sechs bis acht Monaten; der längste Decursus überschreitet kaum mehr 12—14 Monate, die Minimalzeit zählt nach wenigen Wochen. Für die Gesammtdauer des Oesophaguscarcinoms dürfen wir wohl, abgesehen von seltenen Ausnahmen, höchstens die Grenze von zwei Jahren annehmen. Skirrhöse Carcinome nehmen, wie wir bereits gesehen haben, einen schleunigeren Verlauf als weiche.

* = *

Zur Stellung der Diagnose auf ein Carcinom des Oesophagus, dessen Symptome und Verlauf im Vorstehenden, zunächst ohne Rücksicht auf die Complicationen, dargelegt worden sind, muss man sich ausser der Sondirung und der Oesophagoskopie noch verschiedener anderer Hilfsmittel und fast sämmtlicher sonstige Speiseröhrenaffectionen betreffender Ueberlegungen bedienen.

Zunächst werden gewisse Momente der möglichst weit nach rückwärts aufgenommenen Vorgeschichte des Patienten (hereditäre Verhältnisse, Alter, Geschlecht, Lebensgewohnheiten, Reizungen des Oesophagus, Schmerzen, besonders solche zur Nachtzeit, ausserhalb der Ver-

danung etc.) zu erwägen sein. Am meisten Rücksicht in der Anaumsseist natürlich auf die Entwicklung der Deglatitionsstorung zu nehmen. In dieser Hinsicht darf als typisch für das Carcinom des Gesophagus gelten, dass Schluckbeschwerden früher vorhanden sind, als der Nachweis einer verengten Stelle in der Speiserohre mit der Sonde moglich ist. Findet man eine Strictur bei einem Individuum, bei welchen die ersteren fehlen, muss man mit der Krebsdagnose vorsichtig sein. Bei ent sprechender Aufmerksamkeit missen die Falle immer seltener werden. in welchen der Oesophaguskrebs derartig latent verläuft, dass die Diagnose erst bei der Obduction gestellt wird. Vor Allem darf man das Caremom nicht ausschliessen, wenn bei subjectiv vorhandener Schlingstörung dicke Sonden passieren. Manchmal führen uns dann gewisse Complicationen (z. B. eine sonst nicht erklärbare Recurrenslähmung) auf den richtigen Weg. Bisweilen belehren uns Metastasen (Halslymphknoten. Lober, Wirbel) über das Vorhandensein eines Neoplasmas. In allen diagnostisch nicht sofort klaren Fallen soll, wenn nicht bestimmte Contraindicationen vorliegen, oesophagoskopirt werden!

Die Untersuchung der Kranken mit prägnanten Symptomen hefert Ergebnisse, welche wechseln je nach dem Stadium des Leidens, nach dem Sitze des Carcinoms und nach den vorhandenen Complicationen. Die äussere Besichtigung zeigt uns zunachst die mehr oder weniger vorgeschrittene Ernährungsstörung. Zusammen mit der Palpation stellt sie die Schwellung der Lymphknoten besonders in der Cervical- und Supraclaviculargegend fest. Der Nachweis infiltrirter Drüsen am Halse besitzt ein grosses diagnostisches Gewicht, man muss sich aber vor Verwechslungen mit anderweitigen Lymphknotenschwellungen hüten. Häufiger sind die Drüsen auf der rechten Seite afficirt und bilden, indem sie zu einem einzigen krobstumor verschmelzen, eine grosse, knollige, derbe Geschwulst, welche der Chavicula aufsitzt. Von Bedeutung scheint mir, dass gelegentlich auch caremoniatose Drusen verkalken. Sitzt das Carcinom im Halstheil der Speiseröhre, wird es gelegentlich selbst als Tumor ober dem Larynx (der Trachea) von aussen her tastbar. Beim Lebergreifen auf den Schlundkopf, beziehungsweise auf die tiegend der Platte der Cartilago cricoidea kann es bisweilen sogar im Laryngoskop geschen werden.

Hinsichtheh der Art und Weise der Stricturung sind hier auch noch wenigstens kurz die Falle zu erwähnen, in welchen die Sondenpalpation zwei* (oder selbst drei) Hindernisse in der Speiserohre feststellt. Der Befund einer einzigen Stenose bildet allerdings weitaus die Regel, viel seltener finden sich mehrere. Man sollte denken, dass bei grösseren buchtigen Geschwuren die Sonde sowohl beim oberen, als beim unteren (wallartigen) Uleusrande ein Hinderniss findet. Die Erfahrung spricht jedoch

für die Reuffurth'sche Anschauung, dass wenigstens in der Mehrzahl der Fälle besonders der untere Rand der verengten Stelle durch die Sondenabtastung nachgewiesen wird. Doppelte nachweisliche Stricturirungen erklären sich gewohnlich ganz anders. Zumeist kann es sich an der einen, besonders an der tieferen Stelle um Speiserohrenkrampf handeln. Sehr seiten werden wirklich zwei Carcinome vorliegen (bisweilen eine durch die Sondirung selbst bewerkstelligte Impfmetastase), in vereinzelten Fällen kann Compression vorliegen (im Falle Heymann's durch eine Metastase der Glandula thyreoidea). Die doppelte Stricturirung besitzt ein grosses praktisches Interesse, weil es unter solchen Umständen schwer, öfters anmöglich ist, festzustellen, welches der Hindernisse als Sitz des primären Carcinoms anzusehen ist.

Die Natur einer Stenose ist im gegebenen Falle stets per exclusionem zu erschliessen. Trotz der Häntigkeit und trotz der im Allgemeinen leichten Diagnosticirbarkeit des Oesophaguscarcinoms soll man mit der verhängnissvollen Diagnose zurückhaltend vorgehen. Der blosse Nachweis der Undurchgängigkeit der Speiserobre etwa neben vorgerücktem Alter, starker Abmagerung darf nicht genügen; stets sollen die anderen Möglichkeiten erst widerlegt sein. Dabei ist Alles zu verwerthen. was in differentialdingnostischer Beziehung angeführt wird bei der narbigen Strictur (auch bei den seltenen Formen derselben!), der Compressions- und Obturationsstenose im Allgemeinen, der spastischen Strictur und dem Divertikel. Als diagnostisch ausschlaggebendes Moment ist immer der ösophagoskopische Befund zu verwerthen. Pathognostisch ist natürlich auch das vorliegende Ergebniss einer mikroskopischen Untersuchung von Partikeln der Neubildung, die im Sondenfenster gefunden oder mittelst der Schwammsonde heraufbefordert worden sind. Wenn Verdacht auf ein Aortenaneurysma vorliegt, oder der Patient sich nicht sondiren lassen will, konnen Vorhandensein, Localisation, Lange und Grad der Speiserohrenverengerung auch durch Röntgenoskopie (Füllung oder Auskleidung der Stenose mit verschlucktem Bismuth) ermittelt werden (Holzknecht).

Im Folgenden soll noch die specielle Dingnose der wichtigsten Complicationen besprochen werden. Nur hinsichtlich der Perforation der benachbarten Blutbahnen, welche in der Regel ein rasch todtliches Ereigniss bilden, sei dabei auf die früheren einschlägigen Ausführungen verwiesen (vgl. S. 250).

Zunächst sei durch einen Fall eigener Beobachtung das seltene Auftreten von Hantemphysem nach Durchbruch eines Gesophagusearcinoms ins Mediastinum illustrirt.

54jahriger Mann, leidet seit nicht ganz einem Jahre an Deglutitionsstorung Schmerzen und ist stark allgemagert. Drei Tage vor der Aufnahme, beim Verstelle, etwas Plussigkeit zu schlingen, wurde der Patient von heftigstem Husten befallen und entloorte eine rothlich verfurbte Flussigkeit, der Nahrungsstoffe in kleinen Flocken beigemengt waren. Seit dieser Zeit ist er nicht nicht im Stande, auch nur die kleinsten Bissen ungestraft zu schlieken, da er Alles mit starkem Krampfhusten per os wieder entleeren muss. Dies gilt auch für Milch und Suppe. Bei der Entersuchung fand ich einen hochgradig abgemagerten, nicht bydropischen und nicht fiebernden Mann mit starkem Foetor ex ere, stark belegter Zunge, geschwollenen Lymphdrusen in der Submaxillargegend. owie in der linken Axilla. Der Patient war stark dyspnoisch, cyanotisch und man konnte seibst par distance bei der Athmung Rasselgerausche constatiren. An Stehe der Herzdampfong fand sich lauter tympanitischer Schall, über der linken Lunge »Schachtelton. Der linke Thorax bewegte sich inspiratorisch merklich schwächer. Der Spitzenstors war night tastbar, die (leisen) Herztone erschienen völlig begrenzt; pericardiales Reiben oder dgl. fehlte. Auch rückwarts links war der Percussionsschall autfallend lant, der Pectoralfremitus links entschieden abgeschwacht. Leber beiden Lungen horte man Rasselgerausche: ausserdem konnte links unten ein (pleuraies) Knistern constatict worden. Die eiterigen Sputa erweisen sich mikroskopisch stets als mit Nahrungsstoffen (Milch) vermengt. Nach jedem Schlingen beobachtete man auch osophageale Regurgitation, ein Theil des Verschluckten wurde ausgehustet. Der Oesopungus war auch tür dicke Sonden (Nr. 14) passirbar, allerdings stiess man dabei in der Hibe der Bifurcation auf einen Widerstand, über den jedoch das Instrument leicht weitergeführt werden konnte. Am Tage vor dem Tede des Patienten trat an der Hant des Halses und der vorderen Brustwand ein starkes Emphysem besonders in der Infraehvieulargrube auf (tasti ares Knistern, tympanitische Percussion etc), welches sich nur sehr langsam ausbrectete. Die Obduction ergab ein fibroses Carcinoma oesophagi, welches in die Lungen perforirt war. Es bestand Brenchetis und ein aiter gangranoser Abscess in der reenten Lange, Weiter fand sien Emphysem des Bindegewebes im vorderen Mediastinum, das auf die linke Regio supraelavicularis fortgeschritten war.

9: *

Grossere praktische Bedeutung besitzt die Communication mit den gröberen Luftwegen. Diese ist von einer Reihe von Symptomen gefolgt, welche mit grosser Regelmässigkeit wiederkehren und die Diagnose der stattgefundenen Perforation ermoglichen. Der vorstehend mitgetheilte Fall (Durchbruch ins Mediastinum, Hautemphysem), in welchem auch die letzterwähnte Complication bestand, hat uns schon zum Theil mit den Symptomen der Communication bekannt gemacht. Die Anzeichen sind theils subjectiver, theils objectiver Natur. Die subjectiven bestehen in Schmerzen, Angstgefühl und der mehr oder weniger bestimmten Angabe, dass sim Innern etwas geborsten seis. Ausserdem machen im Beginn öfters die Patienten den Eindruck schweren Collapses, Das wichtigste Symptom ist beftiger Husten, welcher kurz nach Beendigung eines jeden Schluckversuches erfolgt, wobei es zu gewaltsamer Entleerung der mit Bronchmisceret vermischten Ingesta durch den Mund, eventuell gleichzeitig auch durch die Nase kommt. Denn es gelangen die den Oesophagus passirenden Speisen durch die Perforationsoffnung in die Luftwege, und der Reiz.

welchen dieselben auf die Schleimhaut ausüben, wird mit Husten beantwortet, bis die Veranlassung des Reizes durch Husten und den Exspirationsstrom überhaupt entfernt ist. (Tranbe). Reicht man den Patienten eine gefarbte Flüssigkeit, zeigt auch der Auswurf die entsprechende Farbe. Dieses Zeichen ist bei deutlichem Vorhandensein vollständig beweisend. Höchstens dass bei Zenker schen Divertikeln eine Art der Regurgitation vorkommt, welche zu Verwechslungen Anlass geben könnte. Beachtung verdient übrigens auch die Thatsache, dass besonders in Fällen von Carcinom der Halspartie die Patienten bei Schluckversuchen und bei auderen Gelegenheiten auch ohne jede Communication mit den Luttwegen leicht husten; der Grund hiefür liegt blos in einer begleitenden Laryngo-Tracheitis. Ein weiteres Symptom der in Rede stehenden Fistel besteht darin, dass bei Einführung einer Hohlsonde in die Speiseröhre während jeder Exspiration im ununterbrochenen Strome Luft entweicht. Bei engem, gewundenem Fistelgange führt oft der Trinkversuch allein nicht zum Ziel. Auch, wenn die Hustenstösse so rasch folgen, dass der Patient dazwischen seinen Mund von Nahrungsresten nicht reinwaschen kann, versagt der Schluckversuch in diagnostischer Beziehung. Dann kann unter gewissen Voraussetzungen die Communication zwischen Oesophagus und Trachea auch mit Hilfe der von Gerhardt beschriebenen respiratorischen Druckschwankungen in der Speiserohre demonstrirt werden. Führt man eine Hohlsonde in den Oesophagus eines gesunden Menschen ein, so wird nach den Bewegungen einer vorgehaltenen Flamme zu schliessen, die Luft bei jeder Inspiration angezogen, bei der Exspiration berausgeblasen. Letztere Bewegung ist allerdings verschieden von dem früher erwähnten respiratorischen Entweichen in starkem ununterbrochenem Strome. Die Erklärung Gerhardt's für die respiratorische Schwankung im normalen Oesophagus verweist auf den geringen Druck, unter welchen alle Organe der Brusthöhle beim Einathmen versetzt werden. Natürlich lässt sich auch die respiratorische Druckschwankung blos erkennen, wenn die Sondenspitze im intrathoracischen Theile der Speiseröhre sich belindet; hat die Sonde die Cardia passirt, verschwinden diese Bewegungen. Martius brachte das Ende des Schlundrohres mit einem Schlauch in Verbindung, der zu einer mit einem Schreibhebel versehenen Marev'schen Lusttrommel fuhrte, und konnte so die respiratorische Druckschwankung der in der Speiserohre eingeschlossenen Luftsäule direct verzeichnen. Diese respiratorischen Schwankungen fallen nun weg. wenn eine genügend breite Oesophago-Trachealfistel vorhanden ist, Vebrigens sind die Perforationserscheinungen, wie Renffurth gezeigt hat, auch verschieden, je nach dem Grade der carcinomatösen Strictur. Bei Strictur ersten Grades braucht niemals Husten durch den Schluckact ausgelöst zu werden, und es fehlen dann im Sputum die Speisentheile. Während des Lebens wird dann auch öfter die Diagnose gar nicht gestellt (latente Fistel). Hier wäre das Martius'sche graphische Verfahren angezeigt. Fisteln, welche bei sonst normaler Wand des Oesophagus, z. B. in Folge Durchbruches tuberculöser, in der Nachbarschaft von Speise- und Luftröhre gelegener Drüsen zu Stande kommen. pflegen dagegen häufiger Perforationssymptome auszulösen. Bei der Krebsstrictur zweiten und dritten Grades muss Flüssigkeit in die Fistelöffnung austreten, weil hier bei jedem Schluckversuch der Druck im Speiserohre stark wächst. Die Stricturen dritten Grades halten die Flüssigkeit lange Zeit über dem oberen Geschwürsrande fest; die Flüssigkeit gelangt also nur langsam in die Luftwege und der Hustenansall dauert länger.

Die Diagnose der tracheo-ösophagealen Fisteln ist praktisch wichtig. Erstlich verdüstert sie die Prognose. Weiters sollen diese Patienten (weil Gastrostomie in Folge der begleitenden putriden Bronchitis und der pleuralen Processe contraindicirt ist, und das weitere Eindringen fäulnissfähiger Substanzen in die Luftwege nach Thunlichkeit zu verhüten ist), ausschliesslich mit der Magensonde gefüttert werden. Es scheint also wirklich angezeigt, in Fällen von Krebsstrictur des ersten Grades, besonders wenn der Decursus morbi vorgeschritten, das Martius'sche Verfahren zu Rathe zu ziehen.

Beiläufig sei hier noch angeführt, dass (besonders bei hochgelegenen Oesophaguscarcinomen) auch ein Hineinwölben der Geschwulst in die Trachea vorkommt, beziehungsweise dass die Gegend der Rippenknorpelplatte von der Wucherung ergriffen wird. Die Folge ist Dyspnoë, welche im Paroxysmen auftreten kann, und Husten.

Literatur (Diagnose der Fistula broncho-oesophagealis).
Cölle, Dissertation. Göttingen 1877.
Fritzsche, Dissertation. Berlin 1872.
Gerhardt, Deutsches Archiv für klinische Medicin. Bd. XIII, S. 446.
Martius, Charité-Annalen. 12. Jahrgang, S. 248.
Petri, Dissertation. Berlin 1868.
Reuffurth, Dissertation. Berlin 1890.
Traube, Beiträge. Bd. II. S. 757.
Zenker und v. Ziemssen, Handbuch, I. c., S. 117.

* *

Es ist bereits erwähnt worden, dass im Mediastinum verlaufende Nerven in die krebsige Infiltration einbezogen oder wenigstens durch Druck afficirt werden. Seit Petri gefunden, dass der Nervus vagus in die schwielige Verwachsung einbezogen werden kann, hat sich immer mehr die Ueberzeugung befestigt, dass insbesondere der linksseitige Vagus und Recurrens bedroht sind. Recurrenslähmungen sind bei Oesophaguscarcinomen, besonders bei den hochsitzenden, durchaus nicht selten. v. Ziemssen war der Erste, welcher hier systematisch Nachschau hielt:

»Sowohl ein- als beiderseitige Stimmbandlähmungen kommen uns, seit wir jeden derartigen Fall auf die Motilität der Stimmbandmuskeln untersuchen, in rasch wachsender Zahl zu Gesichte, was jeder Beobachter bestätigen wird. Die topographisch-anatomischen Beziehungen zwischen Speiseröhre und N. recurrens, der ja zwischen jener und der Trachen verläuft, lassen es uns verstehen, wie leicht der genannte Nerv durch die Neubildung und besonders durch das nurbige schrumpfende periösophageale Bindegewebe comprimirt werden kann. Mackenzie hält es nach den anatomischen Verhältnissen für selbstverständlich, dass der linke Nerv viel häufiger afficirt wird. Auch Leichtenstern spricht sich dahin aus, dass, seitdem er seine Fälle wiederholt larvngoskopisch zu untersuchen pflegte, ob dieselben nun Heiserkeit, Stimmmangel darboten oder nicht, und seitdem er sich bei zahlreichen Sectionen auf die Praparation der N. recurrentes vagi verlegte, er ein Uebergreifen des Carcinoms auf den Larvngeus inferior der linken Seite als häufigste Erscheinung constatirte. In geradezu typischer Weise habe er wiederholt im Falle von doppelseitiger Stimmbandparese bei Oesophaguscarcinom den linken Recurrens im Krebs eingebettet, den rechten mit einer krebsig intiltrirten Drüse angetroffen. Eine wirklich statistische Aufstellung hat aber Leichtenstern nicht gewagt. Da in Wirklichkeit beide N. recurrentes schon hoch oben ziemlich gleich weit vom Oesophagus entfernt sind, so ist a priori nicht abzusehen, weshalb eine linksseitige Lähmung unbedingt die weitaus häufigere sein müsse. Entsprechend einem bekannten Gesetze von Semon ist in den früheren Stadien vom Druck hauptsächlich der Erweiterermuskel geschädigt. Es können beide Erweiterer betroffen sein, und dies kann zur Dyspnoë und Stridor Anlass geben. Uebrigens hebt Semon selbst hervor, dass in Fällen, in welchen das Carcinom die vordere Wand des obersten Theiles des Oesophagus, das heisst die Gegend der Ringknorpelplatte ergreift, es sich oft viel weniger um Beschädigung des Nerven, als um directe Zerstörung der Muskelsubstanz der Erweiterer durch das fortschreitende Neoplusma handeln wird. Manchmal findet man auch auf der einen Seite (links) Paralyse, rechts Parese. Die Stimme kann blos klangarm sein, aber auch ganz tonlos, fast aphonisch werden. Es ist aber auch beobachtet, dass ein vollständig gelähmtes Stimmband wieder beweglicher wurde (Heymann). Wenigstens einige Nervenbundel wurden in solchen Fällen intact gefunden.

Literatur.

Chrysander Dissertation, Jena 1896. Heymann, Dissertation, Munchen 1896. Huber, Berliner klinische Wochenschrift, 1898-13 Juni Leichtenstern, Deutsche medicinische Wochenschrift, 1891, S. 533. Mackenzie, I. c., S. 115. Semon, Berliner klinische Wochenschrift. 1883, S. 727 v. Ziemssen, l. c.

190 m

Endlich möchte ich noch kurz einen selbst beobachteten Fall anführen, welchen auch die Entstehung von Plexusläsion, sowie von oculopupillären Symptomen bei Oesophaguscarcinom beleuchtet.

Acht Monate vor dem Spitalseintritt Derbrechen: des Genossenen unmittelbar nuch jeder Mahlzeit. Nach kurzer Zeit soll dieses »Erbrechen« wieder vollig sistirt haben. Später stechende Schmerzen auf der Brust und dem Rücken rechtersens Schuterzen brennenden und schiessenden Charakters in der rechten Schulter, welchsich allmälig auch über die gleichnamige obere Extremität ausbreiten. Vor seens Wochen wurde Patient das erste Mal das Auftreten einer harten, antangs bohnengrossen, druckempfindlichen Geschwulst gewahr. Zu den Schmerzen in der rechten oberen Extremitat gesellten sich besonders zeitweilig auch Parästhesien. Nur vorübergehend und keineswegs in einer für den Kranken besorgnisserregenden Weise sind Schlingbeschwerden aufgetreten. Vier Wochen vor der Anfnahme in die (Prager II. medicinische) Klinik durch mehrere Tage anhaltend starker Husten mit blutigem (?) Auswurt. Seit etwa derselben Zeit kann Patient nur mit ausserster Muhe und unter grossen Schingeren seine rechte obere Extremität bewegen. Dabe: schwand die Muskelkraft, besonders der Hand, zusehends. Die Bewegungen des Kopfes, bis dahin frei, begannen behindert und schmetz haft zu werden, bei erzwungener Bewegung von etwas grosserer Exencsion maken der Kranke selbst ein »Krachen« im Nacken wahr.

28. November 1897. Kräftiger, 58jahriger Mann. Im Gesicht fällt sofort der grüssere Enge der rechten Lidspalte, eine Retraction des rechten Bulbes und, bei mässiger Belichtung, eine auffallende relative Enge der rechten Pupificauf. In der »Fülle« beider Gesichtshalften kein Unterschied.

Ber spontaner oder passiver Ruckwartsbeugung des Kopfes excessive Schmerzen in der Halswirbelsaule. Der Kopf wird stets nach vorne gesenkt und nach links gedreht gehalten Die Halswirbeleäule zeigt keine Deviation, alle Dornfortsatze und deutlich durchzutasten; derjenige des funften scheint etwas stärker hervorzutreten, als der Norm entspricht. Bei seitlichem Druck aut denselben fuhlt man deutlich Crepstation. Bei alten Bewegungen des Kopfes in der Regio supraelavieularis dextra und gegen den rechten Arm ausstrahlend hestige Schmerzen. In der rechten titerschlüsselgrube zwischen dem vorderen Rand des Musculus quenllares und dem sternalen Ende der Clavicula eine beilautig walnussgrosse, hockerige, sehr harte, nirgends fluctuirende Geschwalst, welche in die Tiete bis an die Querfortsatze der Halswirbel verfolgt werden kann und auch unter die Clavicula hinab sich fortsetzt. Die vordere Circumferent des Tumors lasst sich unmittelbar neben der Trachea abtasten. Trachealstenotische Erscheinungen bestehen durchaus nicht, wohl aber eine habituelle-Steigerung der Respirationsfrequenz (60 Respirationen pro Minute) wit ausgesprochen flacher Inspiration. Die pulsirende Carotis liegt unmittelbar dem Tunor aut, die Jugularis ist nicht ausgedehnt.

Am Stamme fallt eine Enge der rechten Thoraxhälfte auf (nuch durch die directe Messung zum Ausdruck gelangend). Ruckwarts rechts vom siehenren Brustwirbeldornfortsatz nach abwärts relative Dämpfung, Rasseln.

Die rechte obere Extremitat erscheint im Verhaltniss zur linken nicht wesentlich abgemagert, weist aber hochgradige Schwäche bestimmter Muskeln auf. Die Erlichung der Extremitat im Schultergelenke ist activ möglich, bei halbwege grosserer Excursion Alagt der Patient jedoch über heftige Schmerzen im Gelenke in der rechten Axilla keine infiltriten Drüsen. Die Beugung und Streckung derselben Extremität im Ellbogengelenke ist vollständig frei, die Kraft, mit welcher der Kranke beugt, nach Widerstandsversuchen zu schliessen, eine bedeutende. An der Hand fällt die constante Beugung der Finger im Metacarpophalangealgelenke auf, und ferner die Ummoglichkeit, den zweiten bis vierten Finger in diesem Gelenke zu strecken. Musculus abduetur und extensor pollicis sind in ihrer Wirkung nachzuweisen, ebenso die Musculi extensores proprii. Bei allen passiven Streck- und Beugeversuchen nussert der Kranke lebhaften Schmerz. Der Drück der Hand ausserst kraftlos. Atrophis an den Binnenmuskeln der Hand besteht nicht, die Function der Musculi interossei ist deutlich nachweisbar. Gewisse Vorder- und Überarmmuskeln sind drückempfindlich. Sensibilität der Haut ungestort. An den linken oberen und den unteren Extremitäten keine Storung.

Die Stimme des Patienten ist hochgradig heiser. Bei laryngoskopischer Untersuchung ergibt sich vollstandige Unbeweglichkeit und ('adaverstellung des rechten Stimmbandes.

- 6. December, Fortschreitender Lungenprocess. Im subcutanen Gewebe unterhalb des rechten Rippenbogens über der Leber bildet sich ein ungefähr erbsengrosses schmerzhaftes Knotchen
- 7. December, Nicht selten Delirien eigenthümlicher Art. Hartnackiges Festhalten gewisser, aus falschen Wahrnehmungen entwickelter Vorstellungen, Verlangen nach verschiedenen Gegenständen, welche dann ohne Interesse in der Hand gehalten werden u. s. w.
- 13. December. Die Gesenwulst in der rechten Fossa supraclavicularis hat an Grosse zugenommen. Der Kranke macht am heutigen Morgen die Angabe, dass er selbst breifge und flüssige Nahrung schlecht schuingen könne, obwohl ihm der Schlingact selbst keine Schmerzen bereite. Die Sindirung ergibt die Wogsamkeit des Gesophagus selbst für die keite Schlundsonden. Jedes Mal nach dem Sondiren schlingt Patient leichter.
- 26. December. Am heutigen Morgen und Nachmittage werden ausgesprochen halbseitige Schweisse im Gesichte constatirt. Es stehen, genau in der Mittellinie abschließend, links an Stirn und Wangen dieke Schweisstroiden. Am Halse links ist die Haut noch etwas feucht, am Thorax und der oberen Extremität vollständig trocken.
- 28. December. Die eigenthumliche Art des Schwitzens wiederhoft sich ofter, jetzt gewöhnlich derartig, dass der Kranke am ganzen Korper sehwitzt, und nun genau die rechte Gesichts- und Halshalfte trocken bleiben.
- 31. December Neuerliche Zunahme des nunmehr unbeweglichen Tumors oberhalb der rechten Clavicula. Excessive Schmeizen in der Geschwolst und im Oberarm. Immer wieder Schlingbeschwerden. Bisweilen findet man den Patienten in eigenthumlich somnolentem Zustande.
- 4. Januar 1888. Der Tumor ist weicher. Die Welchtheile über denselben etwas geschwollen, gerothet. Hohes Fieber. Beim Einstechen mit Probespratze bekommt man Pus bonum. Im Eiter, der bei Eroffnung des Abscesses in reichlicher Menge gewonnen wird, finden sich bei mikroskopischer Untersuchung in ganzen Platten vereinigte epitheloide Zellen.
 - 7. Januar. Secretion aus dem Abscess geringer. Fieber geht zurück
- 8. Januar. Starke Dehrien Zunehmende Schwache und Sinken der centralen Temperatur.
 - 9. Januar 1888 Tod.

Der hier interessirende Theil des Sectionsprotokolles (Herr Prof. Chrari) lautetJim Oesophagus, und zwar knapp unterhalb der Platte des Schildknorpels beginnend und eine Strecke von 4 cm einnehmend eine die Oesophaguswand gurtelformig

umtassende Infiltration nat medadiarer, webslieher, am Durchschnitt feine Kornung zeigender Aftermasse, über welcher die Scheetinhaut zum grossten Theil nich ermaten ist, und nur an der rechten Seite des Desophagus in der Ausdehnung einer nur 3 min grossen Stelle exulcerurt erscheint. Der Canul durch diese Aftermasse massig stenesirt, so dass ein Zeigefinger durchgeführt werden kann. Auf einem Durchschnitt durch den Desophagus in der Mitte des Infiltrates ist zu ersehen, dass die Aftermasse vom Desophagus aus an einer 1 cm² grossen Stelle die hintere Trachealwand durch wiehert und sich auch in ausgedenntem Masse in dem benachbarten Gewebe der überen Brustapertur ausgebreitet hat. Der Tumor in der Regio supraclavieularis ist alsem System von mit Altermasse infiltriten Lymphdrusen zu erkennen. Von den Lymphdrusen aus überschreitet die Neubildung an zahlreichen Stellen in die Nachbarkehalt Die Antangsstücke der Nerven des Plexus braibisis dexter, sowie die in der Regio supraclavicularis befindlichen Absohnitte des Nervus sympathieus und vagus und der ganze Nervus Laryngens recurrens sind von der Aftermasse durchwachsen.

Die Praparation der Wirbelsäule erweist den körper des vierten, funften und sechsten Halswirbels fist ganz von Krebsmasse durchwuchert. Das Rückenmark ohne besondere Veranderung Die Intervertebralganglien des N. III, IV, V, VI d sind stack bräunlich verfarbt.

Mikroskopisch ist die Medulla spinalis normal, die Spinalgunghen bis auf starke Pigmentirung der Ganglienzellen nicht verundert. In den vom Carcinom durchwicherten Nerven der Regio supraclavicularis dextra partielle Atrophie der Nervenfasern

Lerchendragnose Carcinoma epitheliale oesophagi progrediens ad tracheam et ad textum cellulosum aperturae thoracis super. Carcinoma secundarium glandular, lymphaticarum regionis supraclavicularis dextr., piexus brachialis, nervi vagi, laryngei recurrentis et sympathici d. Bronchitis catarrhalis. Pneumonia lobularis, Pleuritis obsol. lat. d.

Der vorstehend skizzirte Fall ist der erstbeobachtete einer Pupillendifferenz bei Unreinoma oesophagi überhaupt, beziehungsweise der erstein der Interatur verzeichnete. Ich habe seither noch zwei weitere Fallgesehen. Auch Th. Hitzig berichtet über fünf einschlägige Beobachtungen.

Die oculopupillären Sympathicussymptome, auf welche hier überhaupt zu achten ist, sind Miosis (Lähmung der radialen Muskelfasern der Iris). Verkleinerung der Lidspalte, sowie Retraction (Zurückgesunkensein) und Kleinheit des Bulbus (Lahmung des Musculus Muelleri). Manchmal kommt noch hinzu eine eigenthämliche Abplattung derselben Gesichtshalfte. Diese Symptome werden niemals durch eigentliche Plexusläsionen verursacht, sondern nur durch Wurzelläsionen. Beim Hunde verlaufen die Nervenfasern, deren Lähmung für diese Erscheinungen verantwortlich zu machen ist, durch den R. communicans des N dorsal, I et II. Dieselben verbinden das von Budge in die Gegend zwischen dem sechsten Cervical- und zweiten Dorsalsegment des Rückenmarkes verlegte Uentrum erliospinale mit dem Grenzstrang des Sympathieus (Ganglion stellatum). Wenn auch physiologischerseits Einwendungen gegen ein solches Centrum erhoben wurden und werden, klimsche Beobachtungen sprechen ganz entschieden für das Vorhandensein eines

solchen an der bezeichneten Stelle auch beim Menschen. In die Regio ciliospinalis Budge's selbst oder in die Gegend der beiden genannten R. communicantes muss die Ursache der genannten oculopupillaren Storungen verlegt werden, wenn sie isolirt (nur eventueil noch neben atrophischer Lähmung kleiner Handmuskeln) auftreten. Eigentliche Affectionen des (irenzstranges des Sympathicus bewirken nämlich eine Reihe anderer Sympathicusstorungen, welche an ausserhalb des R. communicans nervi dorsalis I und II verlaufende Fasern geknüpft sind. Es sind dies die gewohnlich mit der vielleicht nicht ganz berechtigten Bezeichnung der »vasomotorischen« zusammengefassten Sympathicussymptome. Hiezu werden gezählt Veränderungen ganz kleiner Arterien, welche Farbe und Temperatur der Haut beeinflussen. Ferner pflegt man auf dieselben oder doch auf parallele Nervenbahnen auch zu beziehen gewisse im Sinne der Lähmung und Reizung sich darstellende Veränderungen der Schweisssecretion, von denen Anidrosis am sınnfälligsten ist. Die in dem besprochenen Sinne vasomotorischen Nervenfasern passiren nach der gewöhnlichen Annahme die vorderen Wurzeln des zweiten bis sechsten Brustnerven und gehen durch Vermittlung des Sympathicus thoracicus in das schon erwähnte Ganglion über. Schon wegen der grossen Breite dieses Fasergebietes wird man, besonders wenn man blos das Oesophaguscarcinom im Auge behält, bei gleichzeitigem Austreten von oculopupillären und »vasomotorischen« Sympathicussymptomen kaum fehlgehen, wenn man eine directe Läsion des Grenzstranges des Sympathicus annimmt,

Sympathicussymptome kann ein Speiseröhrenkrebs oder dessen in die Nachbarschaft verbreitete Aftermasse also durch Schädigungen des Grenzstranges selbst oder durch Läsion der ersten (und zweiten) Dorsalwurzel bewirken. Im ersten Fall wird man gleichzeitig oculopupilläre Störungen und Anomalien der Schweisssecretion erwarten mussen. Ein ausgezeichnetes Beispiel dieser Art ist die oben mitgetheilte Beobachtung. Im letzten Fall wird es sich um die oculopupillären Symptome allein bandeln. Die Höhe der ersten und zweiten Dorsalwurzel entspricht beim Erwachsenen einer Entfernung von 20 cm und mehr hinter den Zahnreihen, und man versteht leicht, dass ein Oesophaguscarcinom oder dessen Verbreitung auch die erwähnten Wurzelfasern zu treffen vermag. Die Erfahrung lehrt ausserdem, dass die sympathischen Fasern lädirt und der N. recurrens frei geblieben sein kann.

Auch während des Lebens vermag man in einem Falle, wie der soeben mitgetheilte, die Lähmung in der rechten oberen Extremität auf den Plexus brachialis zu beziehen und eine Läsion der entsprechenden Segmente und Wurzeln des Halsmarkes auszuschliessen. Dafür spricht die ganze atypische Lähmungsform, welche den wechselnden Paralysen bei den verschiedenartigen zufälligen Plexusläsionen entspricht.

Ob es sich in demselben Falle bei der stark beschleunigten Resperation etwa auf Erregung inspirationsbeschleunigender Vagusfasern gehandet hat, bleibe dahingestellt; ganz unmöglich ist eine solche Annahme nicht denn die Beschleunigung ging mit ausgesprochener Verflachung der laspiration einher.

Wie man sieht, lässt sich auch eine solche complicirtere Beobachtens in welcher die Betheiligung der Wirbel eine Läsion des Rückenmarkselbst immerhin nahegelegt hätte, neurologisch ganz gut analysiren.

Literatur (Sympathioussymptome).

Th Hitzig, Deutsche klinische Wochenschrift, 1897, S. 577, Kraus, Zeitschrift für klinische Mediein, Bd. XVIII, Heft 3,

* *

Die Therapie des Oesophaguskrebses ist entweder eine operative oder eine unblutige. Die in Betracht kommenden operativen Methoder sind die Resection des Oesophagus, die Oesophagostomie und detinstrostomie. Das massgebende unblutige Verfahren ist die Dilatation mit Sonden (oder durch ausgezogene Brains) und die Behandlung mit Dauereanulen.

So wünschenswerth auch eine radicale Behandlung des so jammervolle Zustände und einen sicheren baldigen Tod herbeiführenden Speisröhrenkrebses, die natürlich blos in der Exstirpation bestehen kannte auch wäre, so selten lässt sich von vorneherein auf die Möglichten rechnen, das Carcinom mit dem Messer zu entfernen. Ein Haupthinderniss bildet schon die gewöhnliche Lage des Krebses im mittleren auf unteren Drittel der Speiseröhre, Kaum zehn Procent aller Falle von Oesephaguscarcinom localisiren sich im Halstheil, wo eine Ektomie möglich ist. Weitere Vorbedingungen für die Radicaloperation ausser dem hober. Sitze waren noch: geringe Grösse und wenig weit gediehene Zerfallsersche: nungen des Neoplasma, möglichst sehlende Verwachsungen mit ort Nachbarschaft, Nichtvorhandensein von Metastasen, verhältnissmasse wenig weit gediehene Inanition und Kachexie. Ein besonders schlimmer Feind ist erfahrungsgemass die Ausbreitung des Carcinoma oesupuazauf die anstossenden Organe schon in einer frühen Periode des Leidens. Die Auschauung Billroth's, dass der Oesophaguskrebs in der Regel sich nicht auf Lymphdrüsen verbreitet und meist auf den primären Herd beschränkt bleibt, ist leider schon durch Petri's Statisuk widerlegt. (Vorübergehende) Erfolge sind, wie unter solchen Umständer. a priori klar ist, bisher auch überhaupt nur für das Carcinom des Haletheiles erzielt worden. Eine Resection im Brusttheile verwerten namhafte Chirurgen (v. Hacker) ganzlich. Die Resection der Cardia, beziehungsweise des abdominalen Oesophagusabschnittes aber ist eine noch eingreifendere Operation.

1877 exstirpirte Czerny, nachdem er die Operation vorher an einem grossen Hunde mit Erfolg versucht hatte, einer 51 jährigen Frau einen gürtelförmigen, theilweise schon exulcerirten Epithelkrebs der Speiseröhre. Dabei wurde ein die oberen 6 cm des Rohres in sich begreifendes Segment entfernt und die obere Oeffnung des unteren Abschnittes des durchschnittenen Oesophagus an den Rändern der Hautwunde befestigt. Ein Katheter, durch welchen die Patientin gefüttert werden konnte, wurde dann durch die Wunde in den Oesophagus eingeführt. Am vierten Tage wurde der Katheter durch eine grosse Hohlsonde ersetzt, welche zuerst permanent in situ gelassen, nach kurzer Zeit aber entfernt und nur dann eingeführt wurde, wenn Nahrung eingeflösst werden sollte. Die Patientin lernte bald sich selbst auf diese Art zu ernähren und erfreute sich monatelang besten Wohlseins, ohne die Spur eines Recidivs aufzuweisen. Bei einer späteren Untersuchung fand sich, dass eine ungefähr einen halben Centimeter dicke Scheidewand das untere Ende des Pharvnx vollkommen verschloss, Drüsenvergrösserung fehlte in diesem günstigen Falle ganz. Die Frau überlebte den Eingriff länger als ein Jahr. Schliesslich starb sie an einem Recidiv. welches die Tracheotomie nothwendig machte. Die Idee selbst, einen Theil des Oesophagus zu exstirpiren, rührt von Billroth her, welcher schon 1872 einen kurzen Bericht über zwei an Hunden vorgenommene Versuche veröffentlichte, von denen der eine glückte. Den Defect der Speiseröhre liess man hier durch Nurbengewebe sich ausgleichen. Um das Zurückweichen des unteren Endes (nach Entfernung von 1.5" des Speiserohres) zu verhindern, wurde dasselbe durch zwei Nähte mit der Haut vereinigt. Schon nach fünf Tagen gelang es, eine elastischen Sonde per os in den Magen zu führen, nach etwa zwei Monaten schloss sich die Oesophagusfistel ohne plastische Operation. Mit ähnlichen Experimenten beschäftigte sich nachher auch Schlüter, welcher aber (nach Resection von 1-2 cm breiten Ringen der Speiseröhre) die freien Wundränder einander näherte und die getrennten Enden mittelst der Lembert'schen Darmnaht vereinigte. Der erste Chirurg, welcher den Eingriff am Menschen selbst ausführte, war Kappeler (1875 und 1876), der aber in zwei Fällen nicht renssirte. Die seit 1877 erfolgte Ausgestaltung der Technik dieser Operation betrifft den Hautschnitt, die eventuelle Ablösung des Sternalansatzes des Kopfnickers, die Mitexstirpation eines Schilddrusenlappens, die Berücksichtigung des Recurrens, die Zurücklassung schinnler Schleimhautbrücken speciell an der Hinterwand, die Vereinigung der Lumina nach ringförmiger Resection bei einem Abstande von nicht mehr als 4 em durch directe Naht, die nachträgliche Oesophagusplastik, die Versenkung des unteren Endes bei tiefer Resection. In mehreren Fällen wurden Voroperationen ausgeführt (Tracheotomie, Oesophagotomie, Gastrostomie). Die Nachbehandlung hat Mediastinitis, Schluckpneumonie, Nachblutung zu verhüten. Im Anschluss an die Resection bildet sich bisweilen starke Narbenstrictur. Nach de Quervain ist die Operation bisher erst 14mal ausgeführt worden: fünf Patienten starben im Anschluss an die Operation. Abgesehen von dem schon erwähnten Patienten Czerny's, welcher fünf Vierteljahre lebte, brachte es ein Fall von Mikulicz auf elf Monate, einer von Garrè auf ein Jahr. Alle erlagen dem Recidiv. Von einer wirklichen Radicalheilung kann also bisher noch nicht die Rede sein. Im Brustabschnitte unternahm blos Rehn den Versuch einer Resection. Die Freilegung des Oesophagus geschah dabei von hinten her, die Pleura wurde mehrmals verletzt; die Operation musste abgebrochen werden, der Tod erfolgte sechs Tage später.

Die Anlegung eines künstlichen Mundes im Verlause der Speiseröhre (Oesophagostomie) ist ebenfalls nur bei hochsitzenden Carcinomen möglich, weil die Speiseröhre unterhalb der Verengerung zu eröffnen kommt. Sie ist durchaus nicht etwa ein unbedeutender chirurgischer Eingriff. Auch die bisherigen Erfolge dieser Operation sind keineswegs ermuthigend. O. Schmidt hat (bis 1897) 21 genauer beschriebene Fälle von Oesophagostomie wegen Speiseröhrenkrebs gesammelt, welche sich auf Zeit und Operateure in solgender Weise vertheilen:

Jabr	Operateur	Lebensdauer post operationem
1845	Lavacheric	15 Tage (Carcinom?)
1853	Monod	90 »
1866	Heath	1 Tag
1866	Hosp, of dis. of the throat	2 Tage
1867	Evans	2 .
1868	Willett	18 →
1870	Billroth	1 Tag
1873	Podrazky	Z Tage
1875	Poinsot	1 Tag
1877	Kappeler	5 Tage
1877	Derselbe	2
1877	Simon	1 Tag
1880	Studsgaard	150 Tage
18⊱0	Holmer	60 →
1881	Annandale	90 🎍
1881	Derselbe	. 10 ▶
1882	Timothy Holmes	3 .
1882	Reeves	8 >
1888	Knie	Heilung
1890	Christovitsch	Nach 4 Wochen entlassen
1891	Eiermann	2 Tage
	.]	•

Von seither hinzugekommenen Fällen finde ich blos wenige. Mehr als zwei Drittel der Fälle überlebten den zehnten Tag nicht. Eine Durchschnittslebensdauer lässt sich nicht berechnen, weil während des Zeitraumes, in welchem die Oesophagostomien ausgeführt worden sind, das chirurgische Arbeiten sich zu sehr geändert hat. Ausschlaggebend aber scheint mir, dass Fortschritte mit der anti- und aseptischen Periode, wie sie z. B. bei der Gastrostomie unzweifelhaft hervorgetreten, sich hier durchaus nicht so markant erkennen lassen. Nicht selten war jauchige Infiltration der Bindegewebsraume um den Oesophagus, welche von der Fistel, beziehungsweise von den Producten des zerfallenden Krebsgewebes ausging, die Folge der Operation. Für den Kranken ist die Ernahrung durch eine Magentistel noch immer leichter ausführbar, als durch die Oesophaguswunde.

Die Chirurgen haben deshalb in der letzten Zeit die Oesophagostomie wegen Speiseröhrenkrebs nur selten ausgeführt und zumeist die Anlegung einer künstlichen Magenfistel, die Gastrostomie, vorgezogen. Der Gedanke der Anlegung einer künstlichen Magenfistel beim Menschen zu therapeutischen Zwecken wurde zuerst von Sédillot im Jahre 1849 ins Werk gesetzt, und, wie es scheint, unabhängig von diesem. 1853 von Fenger. Beide machten den Eingriff wegen Carcinomyerengung des Oesophagus. Seither sind Methoden geschaften, welche rasch und leicht ausführbar sind und einen vollständigen Abschluss der Magenfistel garantiren (Verfahren von Witzel, Frank, Marwedel, Kader, Sphinkterbildung aus dem M. rectus nach v. Hacker, oder Combination dieser Methode mit Witzel's Canalbildung, etc.). Bei aseptischem Vorgehen darf heutzutage die Operation selbst als fast gefahrlos bezeichnet werden.

Die Gastrostomie ist es hauptsächlich, welche mich veranlasst hat, die Frage der Vornahme einer schneidenden Operation der weiteren therapeutischen Discussion hier voranzustellen, weil an den Arzt diese Frage in praxi sofort herantritt, sobald die Diagnose des Leidens positiv gesichert ist. Chirurgische Eingriffe, welche in einer fruheren Periode des Lebens von guten Resultaten sein können, müssen, wenn sie so lange hinausgeschoben werden, bis der Patient durch sein Leiden vollig entkräftet ist, nur in Misserfolg enden, die Qualen des Kranken vermehren oder sein Leben noch verkürzen. Auch die Erfolge der Gastrostomie sind durchschnittlich umso besser, je frühzeitiger der Eingriff stattgefunden hat. Wir werden sehen, dass bei Narbenstrictur in allen Fällen. in denen die einsache Dilatation durch Sondirung vom Munde her nicht entsprechend weiterschreitet, die Gastrostomie ganz uneingeschränkt als das (sofort einzuschlagende) Normalverfahren anzuschen ist. Es lässt sich aber leider nicht leugnen, dass die narbigen Stricturen für die Ausführung dieser Operation weit günstigere Aussichten darbieten, als diejenigen, in welchen die Verengung durch Krebs verursacht ist. Deshalb muss man die Chancen, welche den an Oesophaguscarcinom leidenden Patienten durch die Sondendilatation und eine frühzeitige Vornahme der Gastrostomie erwachsen, unvoreingenommen gegeneinander abwägen.

leh stehe auf dem Standpunkte, dass die Therapie des Sperseröhrenkrebses bei dem gegenwärtigen Stande unserer Kunst eine symptomatische sein und vor Allem dafür Sorge tragen muss, dass der Kranke nicht der Inanition zum Opfer fallt. Ein Verfahren, den krankheitsprocess selbst aufzuhalten, besitzen wir leider nicht. Es ware zu erwarten gewesen, dass die Gastrostomie den jauchigen Zerfall. welcher durch im Krebsgeschwür zurückgehaltene, faulende Speiserestehervorgerufen wird, verzögern, und auch das Wachsthum des Carcinoms etwas verlangsamen könnte, da eine fortwährende Reizung durch viele die Enge passirende Speisen wegfällt. Die durchschnittliche Lebensdauer der Gastrostomirten spricht aber nicht dafür, dass die Ausschaltung des Oesophagus in dieser speciellen Richtung wirklich ausschlaggebende Erfolge besitzt. Auch die Perforationen in die Nachbarschaft werden durch die tiastrostomie durchaus nicht ausgeschlossen. Wenigsteus sind die Operationserfolge gewiss nicht so ausschlaggebend, dass man m der Praxis auf ein zweites, wie ich glaube, übernas wichtiges Postulat verzichten sollte: die Nahrungsaufnahme per os so lange als möglich zu erhalten. War müssen doch immer mit dem ganzen Menschen rechnen. Wenn wir also auch den Vorzug dieses gewohnlichen Weges der Speisen, welcher in der Einspeichelung des Bissens gelegen ist, nur gering schätzen, müssen wir umsomehr die Psyche der Patienten und ihrer Umgebung berucksichtigen. Die Erfahrung lehrt ginugend, dass nur die Gastrostomirten, sowie oder so lange es nur halbwegs moglich ist, die Nahrung vom Munde aus sich zuführen.

Dementsprechend ist die Nahrung in einer Form (Zubereitung) darzureichen, dass sie über die verengte Stelle hinausgelangen kann. Auch soll natürlich das Krebsgeschwür möglichst wenig gereizt werden. Berstarkerer Stenosirung, beziehungsweise bei vorhandener Nothwendigkeit den Patienten durch die eingeführte Hohlsonde zu ernähren, können nur flüssige (halbflüssige) Stoffe verwendet werden (Milch, Rahm, Suppe oder Milch mit Eidottern verrührt, condensirte Milch. Casein mit Wasser autgeschweimit, Schleimsuppen, Mehlsuppen, Suppen mit Knorrischem Hafermehl, Suppe oder andere Flüssigkeiten mit Somatose, Nutrose etc., Griessuppe Fleischpuréesuppen u. dgl.). Für Krankenhäuser emptichlt sich als Nährstoff das Tropon (Finkler, Strauss). Ist die Strictur eine solche, dass blos trockene, feste, grobere Speisen nicht passiren, wählt man flüssig-breitige oder auch diekbreitige Nahrungsmittel. Kalbsbries, Hirn, hachertes Kalbs- oder Huhnerfleisch, Fleischgelées, Cacao mit Milch.

Mehl-, Gries-, Reisbrei, Hafer-, Heidekrantgrutze, Leguminosenmehlbrei, Chaudeau, Kastanienbrei, gewisse Aufläufe, Puddings, Cremes sind dann zu reichen. Fleiner und Riegel empfehlen die nahrhafte Kussmaulsche Hafergrütze. 60-70 g schottischer Hafergrütze setzt man mit so viel Wasser auf, dass die Masse nach zweistündigem Kochen dick wird. lst der Brei zum Kochen gebracht, setzt man den (Email-)Topf mit der Grütze in heisses Wasser und kocht weiter. Der über Nacht stehen gebliebene Topf wird am folgenden Morgen nochmals ans Feuer gesetzt, mit Salz und Milch versetzt, endlich durch ein Haarsieb getrieben. Man kann eine Portion von 600 cm1 erhalten und setzt noch zwei Eier hinzu. Die fertige Grütze muss ein dicker Brei sein und soll sofort genossen werden. Auch unter solchen Verhältnissen trachte man immer für Schmackhaftigkeit und eine gewisse Abwechslung zu sorgen. Die Temperatur der Speisen sei massig warm. Stärkere Alcoholica sind nur bei heftigen Schmerzen contraindicirt. Nöthigenfalls ist alle zwei oder drei Stunden eine Mahlzeit zu reichen. Stets muss auch die Flüssigkeitszufuhr in möglichst normalem Umfange bewerkstelligt werden. Als partieller Er-atz der ösophagealen Nahrungszuführ kann die rectale dienen. Ich bin weit entfernt, den Werth der Nährklystiere im Allgemeinen bestreiten zu wollen, bisweilen können sie sogar vorübergehend ein lebensrettendes Mittel sein. Ein ausreichender Ersatz der Nahrung für halbwegs längere Perioden wird aber durch dieselben niemals gewahrt. Um die geschwurig-carcinomatose Stelle des Oesophagus vor Reizung zu schützen, soll die rectale Nahrungszufuhr hier nicht herangezogen werden. Ihre einzige Indication ist blus so lange gegeben, bis die Durchgängigkeit der Stenose erreicht ist oder (rasche Abnahme des Gewichtes und Kräfteverfall trotz der Nährklystiere) bis die Anlegung einer Magentistel geboten scheint. Eine relative Indication für die rectale Ernährung kann auch noch der Wunsch werden, den Patienten über die progressive Inanition zu täuschen. Mit dieser sehr nothwendigen Einschränkung emofehle ich eine möglichst ausgebreitete, intermittirende Anwendung der Nährklystiere auch bei Carcinoma oesophagi. Vor Allem sind Flüssigkeitsklystiere zweckmassig, um den Flüssigkeitsbedarf zu decken (Wasser, Kochsalzlösungen oder Fleischbouillon - Weinklystier nach Fleiner, 2/3 Fleischbrühe, 1/3 Weisswein, auf einmal 250 cm3 bei Körpertemperatur, zwei- oder dreimal taglich, einzugiessen). Hinsichtlich eiweissstoffhaltiger Klystiere ziehe ich dem bekannten Leubeischen das von Ewald empfohlene Nährklystier vor, welch letzteres aus zwei bis drei Eiern, 1/2 Tasse einer 20% iger Tranbenzuckerlösung, einem Weinglas Rothwein, einer Messerspitze Kraftmehl besteht. Statt des Eiweisses können Fleischalbumosen (z. B. das Kemmerich'sche Prignarat zu 50 g) verwendet werden. Milch eignet sich wenig. Trotz vorausgeschickter Reinigungsklystiere kommt es bei längerer Anwendung der Rectalernährung ziemlich regelmässig zu Fäulniss im Rectum, Proktitis, Tenesmus, Diarrhöe. Manchmal erzeugt ungeschickte Krankenpflege ein Ulcus clysmaticum recti. Oft werden die Nährklystiere zu schlecht zurückbehalten. Die »subcutane« Ernährung hat bisher nur geringen praktischen Werth.

Die Gastrostomie finde ich erst für indicirt, wenn der Patient sich vom Munde her nicht mehr genügend ernähren kann. Ausreichende Anhaltspunkte für die Feststellung liefert in der Praxis die täglich vorzunehmende Wägung des Patienten. Nimmt das Körpergewicht zunehmend ab, trotzdem der Kranke eventuell Flüssiges noch zu schlingen vermag und (mit Unterbrechungen) Nährklysmen erhält, ist die Gastrostomie zu empfehlen (vgl. S. 72). Der Patient kann dann (flüssige) Nahrung per os nehmen und gleichzeitig durch die Fistel ernährt werden. So lange, als es überhaupt möglich erscheint, ist durch Sondenbehandlung die Speiseröhre durchgängig zu machen, hauptsächlich aber permeabel zu erhalten.

Dagegen kann ich mich Denen nicht anschliessen, welche die Gastrostomie für indicirt halten in jedem Falle von carcinomatöser Oesophagusstrictur, sobald nur die Diagnose gesichert ist, oder Denjenigen. welche sogar die Anwendung der Sonde beim Speiseröhrenkrebs überhaupt geradezu für einen Kunstfehler erklären. Wiederholt konnte ich mich überzeugen, dass bei Carcinoma oesophagi auch die Sastsecretion des Magens vermindert wird oder fast gänzlich aufhört, der Magen functionirt also selbst oft genug nicht normal. Die Proceduren ferner. welche dem Patienten die Mundverdauung ersetzen sollen (Zerkauen der Speisen im Munde, bevor dieselben durch die Fistel in den Magen gebracht werden), sind den Kranken fast immer zu umständlich oder ekelhaft. Gegen den Vorschlag Poncet's, bei jedem an Oesophaguscarcinom Leidenden die Anheftung des Magens an die Bauchwand schon zu einer Zeit zu machen, wenn der Kranke noch gut schlucken kann. damit man, sobald einmal die Nahrungsaufnahme per os nicht möglich geworden, sofort zum zweiten Acte der Gastrostomie, nämlich zur Eröffnung des Magens schreiten könne, ist theoretisch nichts einzuwenden. Leider dürften sich aber auch nicht viel Patienten finden, welche gleich anfangs gern auf ein ganzes Programm von Operationen eingehen und gleichmüthig anhören, dass sie in Bälde nichts mehr schlingen werden können!

O. Schmidt hat 1897 im Ganzen 236 Fälle zusammengestellt, in welchen wegen Carcinoma oesophagi die Gastrostomie ausgeführt wurde. Dieselben erstrecken sich auf die Zeit von 1849 bis zur Gegenwart, fallen somit zu einem Theile noch in die vorantiseptische Periode.

Jahressahl	Operateur	Lebensdauer post operationem	Todeversacke	
1849	Sédillot	1	Peritonitis	Gaz. méd. de Strasb. 1849, pag. 366
1853	Idem Idem	10 2 2	Peritonitis Peritonitis Peritonitis	Gaz, méd de Strasb, 1856, Nr. 3 Contribut, à la Chir, 1868 Virehow's Archiv, Bd. VI, S, 350
1658	Fenger Habershon	2	Pneumonie, Perforatio trachese	Schmidt's Jahrbucher, Bd. CI. 8. 325
1859 1865	Sidney Jones v. Thaden	1 2	Collaps Peritonitis	Med. Times. 1860, T. J. pag. 115 Scharffenburg, Dissertation.
1866	Cucling	2	_	Clin Lect. Rep. London Hosp 1860, T. III. pag. 218
1867	Sidney Jones	12	Collaps, Pnen- monie	Lancet 1866, pag. 665
1001	Mackenzie Troup	1 4	=	Med. Times, 1876, pag. 137 Edinb. Med. Journ, 1872, T. XVIII, pag. 36
1868	Durham	1 4	Perforatio in trucheam	Schmidt's Jahrbücher, 1870, Bd. CXLV, S. 163
1869	Fox Lowe	3	=	Austral. med. Journ. 1869, p. 130 Lancet 1871, T. I, pag. 119
1872	Saunders Mac Cormac	1 2	_	Thomas Hosp, Rep. 1872, pag. 324 Transact, clin. Soc. London 1872, Vol. V, pag. 242
C.	Th. Smith Le Gros Clark		Peritonitis Perf in trach.	Ibidem. 1872, Vol. V, S. 236 Lancet. 1872, T. I, pag. 862
	Mason Bryant	1 1	Collaps Pneumonie	Lancet. 1873, T. I. pag 131 Lancet. 1877, T. II, pag. 9
1873	Jackson Rose	2	Peritonitis Pneumonie, Per- foratio in tracheam,	Brit. med. Journ. 1873, pag. 588 Correspondenzblatt für Schweizer Aerzte. 1874, S. 17
1874	Jacobi	10	Sepsis	New York med. Journ. 1874, pag. 142
1875	Küster	14	Inanition	Fünf Jahre im Augusta-Hospital. 1877, S. 114
	Sidney Jones	19 40	_	Lancet, 1875, pag. 678 lbidem
	Waren Tay Heath	1	Peritonitis Inanition	Lancet, 1875, pag. 527 Med. Tim. 1876, pag. 136
1876	Collender Schönborn	90	Peritonitis	Lancet. 1877, pag. 531 Langenbeck's Archiv. Bd. XXII, S. 500
1877	Lannelongue Riesel	26 6	Perf. in tracheam Perferatio in	Gaz. hebd. 1877, pag. 236 Deutsche medicinische Wochen-
	Ollier Reeves	20	paimonem Pleuritis, Peri-	schrift 1878, Nr 18 Revue de Chir 1884, pag. 906 Transact, clin, Soc. London
	Courvoisier	2	carditis Perforatio in	V XV, pag 26 Correspondenablatt für Schweizer
1878	Studsgaard Trendelenburg	180	tracheam Inanition Perforation in	Aerzte, 1877, S. 698 Nord med. Ark. Bd. XI, Nr. 9 VIII, Chirurgencogress, S. 268
			mediastrnum	

	•	I SOCIAL		
Jahrestahl	Operatent	Lebensdauer post operationsem In Tagen	Todssureache	
1878	Rose	7	SAM	Centralblatt für Chirnrgie, 1879, S, 630
	Derselbe	4	Pneumonie	Correspondenzblatt für Schweizer Aerzte. 1879, S. 77
	Gritti	2	Collaps	Centralblatt for Charurgie, 1881, S. 301
	Langenbeck	90	_	Berliner klinische Wochenschrift, 1879, Nr. 7
!	Hueter	17	-	Deutsche medicinische Wochen- schrift, 1878, Nr. 51
	Schönborn	9	Peritenitis, Pneumonie	Zeitschrift für Ch.rurgie, Bd. XIII, S. 404
	Derselbe	3	Peritonitis	
1030	Ollier	5	Diamit.	Revue de Chir. 1884, pag. 906
1879	M Carthy Richter	1	Pleuritie Inanition	Lancet. 1879, 5. April Centralblatt für Chirurgie. 1880, Nr. 26
	Langton	12	_	Brit. med Journ. 1879, pag. 3 ff
	Sklifosowsky	1	Pneumonie, Per- feratio in trach.	Medizinsky Wjestnik. 1879, Nr. 21
	Derselbe	19	n	Wratsch, 1880, pag 341
	Schunborn	10	Peritonitis	Zeitschrift für Chirorgie, Bd. XIII, S. 406
	Derselbe	4	Phiegmone der Bauchwand	Verbandlungen der deutschen Gesellschuft für Chirorgie, 1879, S. 406
	Littlewood Kroplein	9 69	Peritonitis Kachexae	Lancet 1879, pag. 466 Berliner klinische Wochenschrift.
			22110111011	1879, Nr. 35
	Milner Moore	8	Peritonitis	Lancet. 1879, 20. September Berliner klinische Wochenschrift.
	Langenbuch	4		1881, Nr. 17
	v. d. Hoeven	1 1	_	Vitringa, Dissertation. Groeningen 1884
	Ollier	1		Rev. de Chir. 1884, pag. 906
	Kocher	210	Schlaganfall	Correspondenzblatt für Schweizer Aerzte, 1883, S. 605
	Dersethe	3	Peritonitis	Ibidem. 1883, S. 605
	Detailbe Howse	35	Collaps Collaps	Brit. med. Journ 1881, Nr. 19
	Idem	30	Gangran	Ilidem
1000	Idem	35	Nephritis	Guy's Hosp Rep 1879
1880	Escher	123		Centralblatt far Chirurgie, 1880, Nr 39
	Bryant	56 90	Metastasen	Lancet 1881, jag. 572
	Elius	50		Deutsche medienniche Wochen- schrift, 1880, S. 339
	Buchanan	13	Inanation	Lancet 1881 pag 7
	Volkmann	L' .	Peritonate	Centralblatt für Chirurgie, 1881. Nr. 3
	Golding Bird	1		Transact.clin, Soc. London, V-XV.
	Lucke	3	Pentonitis, Per-	Med. T.m. 1880, pag 187
	4			

Johrstenhil	Operateur	Lebensdauer petit operationen in Tagen	Todespranche	
1880	Weijaminow	8	Pneamonie	Chir. Wjestnik. 1885, pag. 366
1881	Nicholson Morris	56 5	Collaps	Virchow-Hirsch, 1881, Bd. II Transact clin. Soc. London, T. XV.
1001			Conaps	pag. 39
	Lauenstein	, 28	_	Archiv für klinische Chirurgie. 1882, S. 412
	Marshall	13	Pneumonie	Brit, med. Journ. 1882, pag. 528
	Bryant Maydl	120 6	Peritonitis	Lancet. 1882, 15. April Wiener medicinische Blätter, 1882,
	Albert	90		Nr. 15 Ibidem
	Derselbe	105	Inanition	Ibidem
	Derselbe	120	Blutung aus Fistel	Ibidem, Nr. 16
	Derselbe	ó	Peritonitis	Ibidem
,	Derselbe Derselbe	75 2	Pneumonie	Ibidem Ibidem
	Derselbe	7	Hypostase Peritonitis	lbiden
1	Kappeler	29	Pneumonie, Per-	Zeitschrift für Chirurgie, 1882,
	Tillmanns	1	foratio in pulm. Collaps	S. 12 Berliner klinische Wochenschrift. 1882, S. 541
	Knie	3	_	1005, 5: 011
	Anders	4	Peritonitis	Petersburger medicinische Wochen- schrift, 1882
	Schelkly	30		Wienermedicinische Woohenschrift. 1882, Nr. 36
	Golding Bird	2	Schwäelie	Transact. clin. Soc. London, T. XV,
	Idem	6	Peritonita	pag 35 Ibidem
	Mac Gill	120	Schwäche	Brit. med. Journ. 1881, pag. 710
	Idem Idem	11 7	_	Lancet. 1881, 3. December
,	Reeves	i	Peritonitis	Ibidem Transact, clin. Soc. London. T XV, 1
	Sklifosowsky	1	_	pag. 26 Klinische Berichte, 1880 -1884
	Csoly	î	_	Brit. med. Journ 1882, T I, p. 505
	Rupprecht	1	Pleuritis, Perforatio in trachesm	Langenbeck's Archiv. Bd. XXXIX, S. 177
1	Tiling	1	—	Petersburger medicinische Wochen- schrift, 1881, Nr. 48
	Kolomnin	1	Pneumonie	Morosow, Dissertation Peters- burg 1887
	Weljaminow	3	Description	Chir. Wjestnik. 1885, pag. 366
	Mikuliez	42	Pneumonie	Berliner klinische Wochenschrift, 1893,
	Bryant Rosotti	150	-	Lancet, 1882, 15. April Wiener medicinische Blätter, 1882.
	Derselbe	1		S. 586 Ibidem
	Peljechin	17	Kachexie	Fiedler, Dissertation. Petersburg
1882	Albert	1	-	1886 Wiener medicinische Blätter, 1882, Nr. 15

Jahrestahl	Operatour	Lebensdager post aperationen in Tagen	Todesuresche	
1882	Jackson Forter	9 14		Lancet, 1882, 29, Juli Centralblatt für Chirurgie, 1862 Nr. 39
	Alsberg	12	_	Langenbeck's Archiv. Bd. XXVIII, S. 750 Ibidem Bd XXVIII, S. 765
	Knie Rochelt	3	Inanition	Wiener medicinische Presse 1882, S 1098
The same of the sa	Gould Idem Hume	5 13 11	Peritonitis Peritonitis Pasumonie	Lancet. 1882, 28, October 1bidem Lancet. 1882, 23, December
	Kitajewski Parker	24 8	Collaps	Wratsch. 1882, Nr. 37 Brst. med. Journ. 1883
	Golding Bird Knie	150	Bronehitis	Transact clin. See of London T. XV, pag. 33
	Mason Skiifosowsky	3 14	Collaps Diarrhõe	Lancet, 1882, 14, October Klimsche Jahresberichte, 1880
	Butlin Eddowes	25 3	Colinps	bis 1884 Brit. med. Journ. 1883, pag. 715 1bidem. 1882
	Fowler Swain	19	3C VIC	Annal, anat, and surg. 1882, T. VI, pag. 27 Brit, med. Journ. 1882, T. I.
	Kolomain	2	Collaps	Morosow, Dissertation, Peters-
	Billroth Dianin	1 270	Oedema pulmon. Metastase	Trudi Obstebw. rusk. Wratsch
	Monastyrski	8	-	1882, 83, pag. 205 Johansen, Dissertation Dorpat 1888, 8 53
1	Faucon March Howard	2	Collaps	Rev. d. Chir. 1884, pag. 50 Brit, med Journ. 1883
	N. N., Petersb.	56 16	Pneumonie Inanttion	Ibidem Fiedler, Dissertation, Peters- burg 1883
1883	Berger	1	Peritonitis, Per- toratio in trach,	Buil, et Mem de la Soc. de Chir de Paris, 1883, pag, 220
	Sklifonowski Demelbe Dombrowski	163 4 106	Pneumonie Pneumonie	Jahresberichte. 1880 1884 Ibidem Johansen, Dassertation. Peters
	Barling	70	_	burg 1888, S. 59 Lancet, 1883, pag. 588
	Idem Ranke	6 10	Prenmonie	Johansen, Dissertation Dorpat 1888, S. 61
	Lindner Esmarch	22	Inanition Perforatio in	Cittrt bei Zesas Archiv für klimseha Mediem.
	Jones	1 1	panereas —	Bd. XXXVI. S. 461 Lancet. 1884, 9 August Itidein
	1dem	12	Peritonitis	Boden

_			A. Maria	
Jahrensahl	Operateur	Lebensdauer post operationem in Tagen	Todesurasohe	
1000	Le Fort		O.H.	C 1 - 13- 1000 00
1883	Page	8	Oedema pulmon.	Gaz. des hôp. 1883, pag. 90
1	Idem	28	Collaps	Brit. med. Journ. 1883, pag. 622
	Idem	10	Pneumonie	Langenback's Archiv. Bd. XXXII,
				S. 275
	Billroth	18	Inanition	Langenbeck's Arch v. Bd. XIII.
	Greig Smith	10		Zesss
	Weljaminow	9 15	Pneumonie	Chir. Wystn. 1885
	ldem	240	Oedema pulmon.	I bidem I bidem
	Ranke	180		Vitringa, Dissertation, Grönin-
	,			gen 1884
,	Patzelt	59	Pneumonie, Per-	Wiener medicinische Wochen-
	47 1 4		foratio in bronch.	schrift. 1883, S. 1362
1	Kolomnin	60	Perforatio in	Morosow, Diesertation
1	Knie	180	aortam	_
	Derselbe	300	Pneumonie	_
1	Derselbe	120	-	
	Derselbe	120	_	_
1 1004	Derselbe	270	Blutausgeworfen	_
1884	Derselbe Derselbe	270	Inanition	_
	Sklifonowsky	1	Collaps	Jahresberichte, 1880-1884
	Knie	10	Pneumonie	_
	Kolomnin	75	_	Mororosow, Dissertation
	Derselbo	4	Pneumonie, Per-	Ibîdem
	Lindner	4	foratio in trach. Inanition, Collaps	7.000
	Lagrange	12	Peritonitis	Zesas Rev. de Chir. 1885, pag. 549
	Mosetig	25	Marasmus	Bericht des Krankenhauses Wie-
				den, 1884
	Weljaminow	19	Gangran, Perfo-	Chir. Wjestnik, 1885, pag. 366
	Boyce Barrow	120	ratio in bronch. Pyamie	Brit, med, Journ. 1886
	Terrillon	2	Nephritis	Rev. de Chir 1884, pag. 385
	Selenkow	27	Pleuritis	Wratsch. 1884, Nr. 48
	Sklifosowsky	38	Kachezie	Jahresberichte 1880—1884
	Monastyrski	225		Johansen, Dissertation, Dorpat 1888, S. 67
1885	Nicaise	1	Collaps	Bull, et Mém de la Soc. de Chir. Paris 1885 pag. 485
	Pawlow	2	_	Chir. Wyestnik, 1885, pag. 635
	Idem	23	-	Ibidem. Pag. 620
	Bogajewsky	190	Preumonie	Ibidem. Pag. 442
	Championiere	120	_	Bull, et Mém. Soc Chir. Paris 1885, pag 615
	Marchand	1		Ibidem, pag. 615
	Schlagtendal	2	Collaps	Johansen, Dissertation, Dorpat
	Woine	120	Provence	1888, S. 77
			Pneumonie	Protok, Sasjedanij Odessk, Wra- tschj. 1885 86
	Minie	330	-	Chir. Wjestnik, 1887, pag 13
	1			

Monastyrski 8 Ileus Johansen, 18 — Morosow, b	Dissertation. Dorpat 188, 3. 79 Dissertation. Peters- urg 1887 hrbücher. Bd. CCXVI, 8, 50
Kolomnin 18 — Morosow, b	Dissertation. Peters- urg 1887 hrbücher. Bd. CCXVI,
1886 Usiglio 12 - Schmidt's Jal	hrbücher. Bd. CCXVI,
	Dissertation. Peters- urg 1887
Tiling I Johansen,	Dissertation. Peters- 1888, S. 81
	dem. S. 81
Monastyrski B Pneumonie, Perforatio in trach.	Ibidem
Derselbe 30 Perforatio in pleuram et trach.	lbidem
	Ahrbücher. Bd. CCV, 8, 273
	ische Wochenschrift. 888, S. 8
Derselbe 20 Kachexie	lbidem
Derselbo 18 Pleuritis	Ibidem
Derselbe 7 Pneumonie	Ibidem
1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	Dissertation, S. 83
Derselbe 187 — Sonsheen,	1bidem
	Dissertation. S. 84
1888 Derselbe 11 Peritonitis	Ibidem
Derselbe 2 -	Ibidem
	nedicinische Wochen-
sehrift.	1895, Nr. 19
Derselbe 39 —	Ibidem
	Chir. 1891, V. XI, pag. 308
Idem 56 —	Ibidem
Idem 20 _	Ibidem
Idem 11 _	Ibidem .
Idem 60 —	Ibidem
	uedicinische Wochen-
	. 1895, Nr. 19
Derselbe 11 Granulartrophie	lbidem
Derselbe 180 Fettherz	lbidem
	ncet, l. c.
Idem 30 —	Ibidem
1892 Idem 11 -	Ibidem
sehrift	nedicinische Wochen- ; . 1895, Nr. 19
18	ische Wochenschrift 92, Nr. 42
Derselbe 42 —	Ibidem
Derselbe 105	Ibidem
Derselbe 4 —	Ibidem
	nedicinische Wochen- 93, S. 226

Antesani	Operatons	Lubensdaner post eperationem in Tagen	Todestruche	
1893	Schönwert Derselbe	1 41	_	Ibidem. 1895, Nr. 19 Ibidem
1894	Derselbe Cocherelli	23 1	Collaps	Berliner klinische Wochenschrift. 1894 Nr. 17
1893	Derselbe Derselbe Lindner	2 3 30	Marasmus Kachexie	lbidem lbidem Berliner klinische Wochenschrift.
	Derselbe Derselbe Derselbe Derselbe	12 8 10	Pneumonie Perstonitis Pneumonie	1895, Nr 8 Ibidem Ibidem Ibidem Ibidem

Unter den 236 von Schmidt zusammengestellten Fällen überlebten 207 den Eingriff nicht volle 100 Tage. 108 brachten es nicht über die erste Woche. Die hohe Mortalität erklärt sich zunächst daraus, dass sich Patienten und Aerzte gewöhnlich viel zu spät zur Operation entschlossen haben, oft genug wurde der Eingriff erst in ultimis ausgeführt. Weiters lässt sich ein deutlicher Fortschritt seit Beginn der antiseptischen Periode erkennen. Die Angabe: »Peritonitis« in den Sectionsbefunden wird immer seltener. Berechnet man die durchschnittliche Lebensdauer der Gastrostomirten in dieser Periode, so beträgt dieselbe 54 Tage, gegenüber 34 der älteren Zeit. Dieser Fortschritt ist aber allerdings auch dem Umstande zuzuschreiben, dass in neuerer Zeit die Operation möglichst früh gemacht wird. Die grösste Dauer des Lebens post operationem erzielten nach der obigen Zusammenstellung Minin (11 Monate), Knie (zweimal je 9 Monate) und Dianin (9 Monate). Schmidt stellt in einer weiteren Tabelle noch einige Beobachtungen zusammen, von denen er sicher feststellen konnte, dass die betreffenden Patienten längere Zeit im Spital waren, ohne dass Exitus eintrat. Die Zahl der Tage gibt diejenige Zeit an, zu welcher die Patienten noch lebend gesehen wurden, welche sie also mindestens nach dem Eingriff noch gelebt haben,

Jahreesabi	Operateur	Lebendauer pust operationen in Tagen	
1881	Mac Gill	120	Brit. med. Johrn 1881, pag. 709,
	Albert	53	Wiener medicinische Blatter. 1882 Nr. 15
	Derselbe	240	Undem

Jahressah.	Operateur	Lebensdaner post gentalenem in Tagen.		
1881	Bryant	150	Lancet 1882, 15. April.	-
1882	Mac Cormac	30	Lancet 1882, 9. April.	
[King Green	105	Lancet. 1883, 3. Februar	
1883	Whitehead	180	Lancet. 1883, 5. November.	
į	Knie	150	l. e.	
	Jones	300	Lancet. 1884, 9, August	
1884	Knie	240	1. c.	
	ldem	90). o.	
1885	Kolomnin	48	Morosow, Dissertation, 1. c.	
1886	Monastyrski	14	Johansen, Dissertation, 1 c.	
1887	Johansen	78	l brdem	
1888	Weljaminow	39	Ibidem	ш

Dazu rechnet Schmidt noch einige Fälle von Cocchelli, die noch »mehrere Monate« post operationem gelebt haben, und einen, welcher zwei Jahre nach der Gastrostomie noch am Leben war. Daraus ergibt sich ein Durchschnitt von 159 Lebenstagen. 9 Individuen lebten wenigstens 100 Tage oder mehr. Wenn ich aber auch von diesen erfreulichen Resultaten ausgehe und zugebe, dass dieselben seither noch etwas besser geworden sind, vermag ich doch nicht zuzustimmen, dass die Gastrostomie die Sondenbehandlung völlig verdrängen sollte. Die durchschnittliche Lebensdauer der nicht blutig operirten Kranken, welche frühzeitig und versichtig einer Sondenbehandlung unterzogen werden, ist nach allen bisherigen und sehr ausgedehnten Erfahrungen gewiss keine kürzere, als die der unter günstigen Umständen Gastrostomirten.

Die Sonden behandlung gelingt in der Mehrzahl der Fälle recht gut, weil gewöhnlich das weiche Krebsgewebe leicht nachgibt. Man nimmt anfangs möglichst dicke Bougies und arbeitet natürlich mit grösster Vorsicht. Ist es gelungen, die Strictur zu passiren, wird regelmässig bougiert (vgl. S. 72). und zwar allmälig mit Sonden von stärkerem Caliber, um den Weg für die Speisen möglichst weit offen zu halten. Die Dilatation kann mit conischen und cylindrischen Bougies ausgeführt werden. Auch die Divertikelsonde (oder eine weiche Hohlsonde mit einem dicken Bleidraht als Mandrin, dem leicht eine geringe Knickung gegeben werden kann) ist manchmal mit Vortheil zu verwenden, besonderwenn ein vorwiegend einseitig prominirender Tumor die Sonde aufhält. Hotzdem aber im Ganzen das Speiserohr noch durchlässig ist (Starck).

Die Vorwürfe, welche man der Sondenbehandlung machen kann, sind folgende: Zunachst bewirkt dieselbe gewiss einen mechanischen Reiz. Vielleicht begünstigt sie damit auch Ulgeration und Wachsthum des Carcinoms. Manchmal beobachtet man, dass die Strictur rasch zunimmt. Wie aber schon betont wurde, ist auch ohne Sondenbehandlung bei den Gastrostomirten die Perforation in die benachbarten Organe ein nicht seltenes Ereigniss. Ob bei der Sondenbehandlung die Spontanperforationen häufiger vorkommen, lässt sich keineswegs beweisen. Zu wenig hervorgehoben worden ist bisher in der einschlägigen Literatur ein Schaden der Sondendilatation, den ich zweimal selbst ereugte: die Herstellung des Impfearcinoms. Fig. 44 zeigt ein Carcinoma oesophagi an der Stelle der Bifurcatio tracheae. Der Patient wurde sondirt und auf diese Weise eine Verletzung in der Gegend des Ringknorpels erzeugt: auf dem Boden dieser Läsion erwuchs, wie nachher die anatomische Untersuchung zeigte, eine Impfmetastase. In einem zweiten Falle entstanden kleine lenticulare und etwas grössere Impfcarcinome unterhalb des ursprünglichen eireularen Krebsgeschwüres. Der Haupteinwand der Gegner des Sondirens bildet aber die Gefahr, mittelst der Bougies einen Durchbruch des Oesophagus in die benachbarten Organe zu bewirken und damit den Tod zu beschleunigen. Diese Furcht vor falschen Wegen ist vollständig berechtigt. O. Schmidt findet es erstaunlich, wie selten derartige Fälle sich in der Literatur beschrieben finden; er gewinnt den Eindruck, als ob die Angst vor der Sondenperforation »mehr das Product theoretischer Ueberlegung, als praktischer Erfahrung wäre«. Ich glaube, das ist ein grober Irrthum. In Wirklichkeit werden nicht alle solche Unglücksfälle veröffentlicht -- sihre Erfolge beleuchtet die Sonne. die Misserfolge deckt die Erde!«. Ich selbst sah Löcher, welche ins periosophageale Bindegewebe führten, in der ulcerirten Fläche von Cancroiden der Speiseröhre, ich weiss sogar von einer Doppelperforation des Oesophagus. Die Sonde durchlochte die Wand oberhalb des Carcinoms, wurde ausserhalb der Speiseröhre weiter geführt und perforirte, nachdem sie durchs Foramen oesophageum gegangen war, die Wand der Cardia. Die Folge war eine gangränöse Entzündung bis zum Magen hin. Man darf sich nicht vorstellen, dass eine Sondenperforation immer ein plötzlich den Exitus herbeiführendes Ereigniss ist, das Leben kann auch nachher noch eine Weile fortbestehen. Ueberschätzen muss man natürlich die Perforationsgefahr auch nicht. Bei vorsichtiger Sondirung kann man Runderte von Fällen behandeln, ohne eine Durchbohrung herbeizuführen; im Ganzen ist die Sondenperforation nicht haufig. Die praktisch wichtige Frage, ob nach einer bereits eingetretenen Spontanperforation, besonders in die Trachea, die Sonde dennoch zu benützen ist, muss wohl bejaht werden. Man wird die Ernährung durch die Schlundsonde bewerkstelligen, damit verschluckte Flüssigkeit nicht in die Luftwege gelangt. Es ist in dieser Weise gelungen, Menschen mit carcinomatöser Desophago-Trachealtistel noch über zehn Tage und langer zu erhalten.



Ein unbestreitbarer Vortheil der Sondendtlatation ist die Einfachheit des Verfahrens, welches jeder Praktiker (und in geeigneten Fallen der Kranke selbst) erlernen kann, welches unter allen möglichen Eingriffen für den Patienten und seine Umgebung das am wenigsten Schreckliche ist und uns trotzdem zu schönen Erfolgen verhilft. In einem bemerkenswerthen Theile, etwa einem Fünftel der Fälle erzielt man eine Gewichtszunahme bis zu 5 kg und mehr.

In neuester Zeit wurde, hauptsächlich von englischen Aerzten, in Deutschland von v. Leyden und Renvers, sowie von Gersuny die Behandlung mit Dauercanuten eingeführt. Es ist bereits oben (S. 75) auseinandergesetzt worden, dass es sich hier um Röhren aus Hartgummi, bei hochsitzender Strictur um elastische Röhren handelt, welche übrigens nur eingeführt werden können, wenn bereits durch eine andere Sonde dilatirt wurde. Man muss sie wochen-, ja monatelang liegen lassen. Indem ich auf die Decubitalnekrose verweise (vgl. S. 177), kann ich die Besorgniss nicht unterdrücken, dass bei dieser Behandlung eine grössere Perforationsgefahr gegeben scheint. Nach allen neueren Berichten ist der praktische Vortheil dieses Verfahrens relativ gering. Für weit zweckmassiger muss ich deshalb aus rein technischen Gründen die Erweiterung mit ausgezogenenen Drains nach v. Hacker erklären (vgl. S. 77).

Die Oesophagoskopie hat es ermöglicht, stark wuchernde Carcinome zu kauterisiren. v. Hacker empfiehlt Thermokauterisation oder auch die galvanokaustische Schlinge. Rosenheim hat dafür einen Porzellanbrenner hergerichtet. Desinficirend wirkt die Injection von 1—2 g einer ein- oder mehrprocentigen Lösung von Argentum nitricum (Rosenheim). v. Hacker lässt täglich acht bis zehn Tropfen einer 1% igen Lösung von Silbersalpeter einnehmen. Zur Lockerung des zähen Schleimes lässt man die Patienten Lösungen von Natriumbicarbonat (10:100) trinken. Die Schmerzen sind mit Narcoticis zu bekämpfen, am besten mit schwachen Morphiumdosen. Rosenheim injicirt mit seiner Oesophagusspritze eine 3—4% igen Eucainlösung.

Allgemeine Literatur des Oesophaguscarcinoms.

Sämmtliche Hand- und Lehrbücher der pathologischen Anatomie, sowie der speciellen Pathologie.

Albers, Atlas, 2, Abtheilung,

Bamberger, Klinik der Unterleibskrankheiten Erlangen 1855.

Bard, Lyon med. 1897.

Beck, Zeitschrift fur Heilkunde 1884, Nr. 35.

Carmalt, Virehow's Archiv Bd LV, S. 481.

Deininger, Dissertation. Erlangen 1860.

Ewald, Deutsche medicinische Wochenschrift 1900, Nr. 22,

Fischer, Prager medicinische Wochensch (h. 1879, Nr. 30-

Forbes, St. Bartholom. Hosp. Rep. 1899.

Fritsche, Dissertation, Berlin 1872,

Grisque, Thèse de Paris, 1890.

v. Hacker, Beitrage zur klinischen Chirurgie, Bd. XX, Hoft 1, 2. Centralblatt für Chirurgie, 1891.

Hauser, Zieglers Beiträge. Bd. XXII.

Heimann, Archiv für klinische Chirorgie. Bd. LVII.

Henoch, Casper's Wochenschrift. 1847, Nr. 39.

Hödlmoser, Wiener klinische Wochenschrift. 1900, Nr. 44.

Huber, Berliner klinische Wochenschrift. 1893.

Kinscher, Dissertation, Erlangen 1899.

Kohler, Krebskrankheiten, 1853.

Korner, Deutsches Archiv für klinische Medicin, Bd. XXXVII

Lebert, Traite prat. des maiad. cancer. 1851.

Levy, Archev für klimsche Chirurgie Bd. LVL

Neumann, Virehow's Archiv. Bd. XX, S. 142.

Oppolzer, I. c.

Petri, Dissertation. Berlin 1868.

Pigger, Dissertation. Göttingen 1899.

de Quervain, Archiv for klinische Chirurgie Bd. LVIII.

Rehn, Archiv für klinische Chirorgie, Bd. LVII.

Reuffurth, Dissertation, Berlin 1890.

Ribbert, Zieglers Beitrage, Bd. XXIII.

Richet, Journal de l'anatomie et de la physiol, 1878.

Riegel, v. Leydens Handbuch der Ernahrungstherapie, II, I. Abth., S. 174

Rosenheim, Deutsche medicinische Wochenschrift. 1895, Nr. 50 1899, 2. Febr

Rosenstein, Deutsche medicinische Wochenschrift, 1896, Nr. 50, 1899, 2, Febr

O. Schmidt, Dissertation. Tübingen 1897.

Schub, Pathologie der Pseudoplasmen. 1864.

Vigla, Arch. genér. XII, 129, 314.

Walshe, Nature and treatment of cancer. London 1846.

Zenker-, v. Ziemssen, l. c.

2. Die nicht carcinomatösen Geschwülste der Speiseröhre.

Wenn man von den carcinomatösen Typen, welche den bei Weitem arossten Theil der Fälle von Geschwuistbildung im Oesophagus für sich beguspruchen, absieht, bleiben nur wenig Neoplasmen übrig, welche ein praktisches Interesse besitzen. Die Geschwulste der Speiseröhre nehmen zuweiben die eigenthümlich gestielte Form an, welche seit jeher als Polypen des Oesophagus bezeichnet werden. Diese liegen mit dem grössten Theil ihrer Massgur nicht in der Wandung des Organs, sie hängen blos durch einen dunnen. bindegewebigen schleinhaufüberzogenen Strang damit zusammen und pendeln als eine Art fremder Körper von meist langlicher Form in der Hohle der Speiseröhre. Der Grund für die Bildung gerade soleher Formen mag im Druck der den Oesophagus passirenden Speasen, in der Schwere der Gschwulste, in der Peristole der Speiseröhre zu suchen sein. Man muss-O. E. Körner vollstandig beipflichten, wenn er die rein äusserliche Emtheilung der Neoplasmen des Oesophagus in solche gestielte und in nicht In typose verwirft. Lediglich aus rein klinischen Gründen werden im Felgenden die Polypen des Oesophagus auch abgesondert behandelt. Voraugeschickt wird jedoch eine kurze Classifieirung nicht eareinomatöser Tumoren der Speiseröhre aus allgemein histologischen Gesichtspunkten.

Wir unterscheiden im Oesophagus: Papillome, Fibrome, Lipome, Myome, Sarkome, Ueber Cysten ist bereits alles Nöthige früher gesagt worden (vgl. S. 95). Schliesslich wären noch überaus seltene Dermoidgeschwülste zu erwähnen.

Die Papillome sind Bildungen, welche auffallend den Warzen der Cutis gleichen. Zenker und v. Ziemasen bezeichnen sie auch direct als »Warzen«. · Verrucaes der Speiserohre. Sie stellen nadelkopf- bis linsengrosse hügelige Erbebungen der Schleimhautoberfläche dar. Die verdickte Epitheldecke hebt sich durch weissliche Trubung deutlich von der Umgebung ab. Mikroskopisch erkennt man. daas jede Erhebung durch einfache Verlangerung einer der Grösse derselben entsprechenden Gruppe normaler Schleimhautpapillen entstanden ist. Bei älteren Individuen sind diese Bildungen ziemlich haufig, bald vereinzelt, bald in grosser Zahl über die ganze Lünge des Speiserohres vertheilt. Ulcerationen fallen sie nie anlieim. Luschka sah eine so starke Wircherung der Papillen, dass dieselben sich dem nackten Auge als »zottige« Auswüchse präsentirten. Auch Hamburger, Lieutaud und Palletta scheinen dergleichen »carunculose«, »condylomatose« etc. Formen zu kennen. Beim Rinde kann das ganze Speiserohr in ganzer Länge diehtest mit dunn gestielten, vielfach verzweigten, schlaff hängenden, seibst sinige Centimeter langen Papillomen besetzt erscheinen. Ein derartiges Praparat besitzt auch das Grazer pathologische Museum (rgl. Fig. 45). Die l'apillome konnen immerhin auch beim Menschen Schlingbeschwerden verursachen, ja selbst der Sondirung ein (leichtes) Hinderniss lueten. Im Sondensenster gefangene Partikel ermoglichen gelegentlich die Diagnose (Reber).

Fig 45.



Papilleme des Cemphagos (Ruid) Grazer Massalptaparal Nr. 1287

Fibrome sind (ausser den Careinomen) die relativ häufigsten Neoplasmen der Oesophagus. Dieselben bestehen aus geformtem, reichem Bindegewebe und enthalten im immer ein reich entwickeltes (arterielles und venoses) Gefässsystem. Ihre Matrix bedet das periösophageale Bindegewebe, die Fascia praevertebrsits, das Periost der Wirteborper, das Periohondrium des an der vorderen Seite der Speiseröhre gelegenen Thedes des Ringknorpels, oder der Bindegewebeantheil der Sobmucosa und der Musculats des Oesophagus selbst. Nur in einzelnen Fällen stellen die Fibrome scharf auschrite beine Tumoren dar, ühnlich, wie sie auch im Magen und Darmeanal biswellen gefunden werden. Diese scharf abgesetzte, eineumscripte Form stellt wohl immer bloseinen Jugendzustand des Fibroms dar (Korner). Später, wehn sie wachst, gewinnt sie immer die gestielte Form (Polyp). Die eineumscripte Form gibt niemala ein Hinderniss für den Durchtritt der Speisen ab (gerings Grösse). Ueber die Schnelligkert des Wachsthums der Fibrome lässt sich nichts Bestimmtes sagen. Die Consistenz dieser Bildungen bleibt weich, elastisch, die Oberfläche ist gelappt, ofter papillomatoe Ulcerationen an der Oberfläche sind nicht selten.

Lipome sind jedenfalls ausserordentlich selten. Ebenso wie die Fibrome besitzen sie entweder die Form scharf begrenzter rundlicher Geschwulste, oder sie treten in Form von Polypen über die Oberfläche hervor. Ihr Mutterboden ist das Unterschleimhautgewebe, besonders in der Ringknorpelgegend (gestielte Lipome).

Auch die in der Speiseröhre nicht gar so selten zu beobachtenden Myome welche von der Muskelhaut, beziehungsweise von der Musculans mucosae ausgeben sind entweder gestielt oder nicht gestielt. Meist handelt es sich um Leiomyom. doch sind auch einige Falle von Rhabdomyom beschrieben Virchow erwahn: einer derartigen harten, fast kugeligen Geschwulst von 5" Durchmesser, aus dicht 1-7filzten Zugen fibromuscularen Gewebes gebildet, welche wesentlich in der Submucces lag, jedoch deutlich aus der Muskelhaut herausgewachsen war, mit der sie nach aussen noch zuseimmenhing. Sie befand sich nahe über der Cardia und bildete mehr nach aussen als nach innen eine Vorwolbung. In dem von Coals beschriebenen Falle was der Tumor 4 76" lang. 2" breit und sass mit einem dunnen, 1 75" langen übrosen Stiel an der hinteren Oesophaguswand. Eberth fand bei einer 50jahrigen Melanehlica unmittelbar über der Cardia ein von der Ringmuskelhaut ausgehendes. 9-1 🖘 langes, 11.9 cm breites, 3.5 cm dickes reines Myom, welches den Oesophagus halbrungformig umfasste und nur die vordere Wand frei liess. Eine weitere solche, 2" lange. 1" dicke unterhalb der Bifurcatio trachese gelegene Geschwulst wurde von Fagge beobachtet. Vereinzeltes Vorkommen bildet die Regel. Der Sitz ist in verschiedener Hobe meist aber im unteren Absehnitte der Speiserühre, Diese Myome konnen in jedem Lebensalter entstehen, bleiben klein und sind doshalb meist symptomlos (Fig. 46) Piebler beschreibt einen bisher vereinzelt dastehenden Befund von multiplen Myomen im Oesophagus. Das obere Drittel der Speiserohre war in diesem Falle frei. Dann begann eine Vorwölbung der Schleimhaut im ganzen Umfange des Oesophagus, welche durch zwolf dicht aneinander liegende, wie Manersteine gruppirte Myomknotchen hervergerusen war. Zwei isolirte kleine Knoten lagen ausserhalb dieses Tomorringes Mikroskopisch handelte es sich um gefässarme Fibromyome, die aus den tiefen Lagen der Rungmuskelschichte hervorgegangen waren. Auch bei dem 50jahrigen Trager diese: multiplen Geschwulstbildung war bei Lebzeiten keine besondere Storung aufgefallen. Das bisher einzige genauer beschriebene Beispiel eines Rhabdomyoms der Speiserohre betrifft einen 75jahrigen Greis. Der Tumor war aus der Mucosa des unteren Abschnittes der Speiserohre hervorgegangen und bestand aus einem polypos penduliren den und einem breitbasigen warzigen oberen Antheil. Mikroskopisch (schwache Vergrösserung) erschien die Neuhildung zusammengesetzt aus einer ganzen Menge virschieden im Schnitte getroffenen Polypehen. Das Gewebe dieser Polypen setzte sich bis gegen die Muscularis mucosae hin fort. Bei statker Vergrosserung zeigte das Ge-

schwulstgewebe, welches unmittelbar unter dem Epithel am dichtesten war, Spindelzellen von verschiedener Grösse, kürzere und längere Bänder, grosse Rundzellen, welche alle mehr oder weniger deutlich den Charakter von embryonalen Muskelzellen erkennen liessen. Ein Theil der kleinsten Polypchen liess exquisit fasciculare Anordnung der langen Gesehwulstzellen erkennen. Wolfensberger, weicher diesen Fall beschreibt, gewann den Eindruck, dass die erste Anlage zu einem solchen Polypen darin besteht, dass eine Papille von jenen embryonalen Elementen sinfiltrirte wird; wahrend sie durch rasche Vermehrung derselben immer grosser wächst, nimmt auch das Epithel an der Wucherung Theil. Dadurch, dass immer neue l'aptilen von der Wucherung ergriffen werden and zu Polypen auswachsen, und durch Bildung immer never Sprossungen an der Oberflache der primaren Polypen entsteht schliessisch ein Conglomerat von grosseren und kleineren Kloppeln, welche das Gesammtbild einer gestielten Traube bieten. Hinter dem Magen lag in diesem Falle eine Geschwulst, anscheinend eine Lymphdrusenmetastase. Schon diese Metastasirfahigkest beweist den maligneren Churakter. Das rasche Wachsthum und die betrachtliche Grösse durfte in solchen Fallen immer Schlingbeschwerden veranlissen.

Sarkome, welche in den der Speiserohre nahegelegenen Organen entstehen, können



Myom der Speiserohre (Grazer Musenlpiaparat Nr. 68.)

durch ihre Neigung, diffuse Formen zu bilden, auch auf das Gewebe des Ocsophagus übergeben. So gibt es z. B. Sarkome der Speiserohre, die vom Zungenbein ausFig 47.



Polypôses Barkon der spe seichte (G ster Musen propo at 5 3691.)

gegangen sind Einen solehen Fall theilt Karner mit, Ein junges Madchen bemerkt an der vorderen Wand des Pharynx in der Hube des Zungenbeines eine kleine Geschwulst, welche rasch wächst und durch Druck auf den Laryne heftige Beschwerden verursacht (Heiserkeit. Blutung beim Husten etc.). Schlingbeschwerden febiten. Dus Neoplasma war in das Gewebe der Speiserohre hineingewuchert. Die Schleimhaut des Oesophagus über der Geschwatst war an einzelnen Stellen unversehrt, an anderen war sie versehwunden. Kundrat zeigte, duse bei Lymphosnrkom der Bronchialdrusen und Ubbergreifen des Neoplasmas ins Mediastinum auch der Oesophagus fixirt, uinscheidet und verengt werden kann. Er fand ferner neben einem deractigen Tumor unter der Bifurcatio tracheae auch einen nussgrossen knoten in gleicher Hohe in der Wand des Oesophagus mit Erhaltung der Schleimhaut. Zwei Falle von seeundarem Lymphosarkoni der Speiseröhre unch annloger Eckrankung der bronchialen Lymphknoten theilt auch Schlagenhaufer mit. Die Muskelschiehten und die Submucosa des Oesophagus werden dann gewohnlich in ausgedehnter Weise infiltrirt, die Aftermasse reicht bis ans Epithel heran, endlich wird auch das letztere verdrängt und es entsteht zuletzt ein nusgebreiteten lymphosarkomatoses tirschwür der Speiserohre. Zu Strictur kommt es gewohnlich nicht, eher konnte von Erweiterung des Robres gesprochen werden. Die Patienten konnen allerdings manchmal (Beginn der Erkrankung) feste Speisen nicht schlucken, später pflegt sich die Dysphagie zu bessern Jedenfalls bildet Deglutitionsstörung kein constantes Symptom. In einem der Falle Schlagenhaufer s erfolgte der todtliche Ausgang durch Verbletung nus der infiltrirten absteigenden Aurta (Einbruch in arterielle Gefässe gehört sonst gar nicht zum Wachsthumtypus der Lymphosarkome). Das lymphosarkomatöse Geschwur kann von Soor überwichert, und dadurch Infection und Nekrose begunstigt werden. Von primarem Lymphosarkom der Speiserohre existirt in der Literatur blos ein Fall von Stephan. Die Armuth des pormalen Oesophagus an adenoiden Bildungen erklärt diese Seltenheit. Leberhaupt sind bles wenige Falle von primarem Sarkom Spandelzellen., Rundzellen, alveolare Sarkome) der Speiserohre bekannt geworden (Ogle, v. Notihaft, Paget, Rolleston, Butlin, Target, Albrecht, Chapman, Gaspar, Starck, Lauriston, Shaw, Livingood). Unipman's Fall betrifft ein alvechires Sarkom, wober die mehrfachen, zum Theil conflutenden Tumoren von 0.5-2" Durchmesser von der Submucosa ausgegangen und nach auf- und abwarts fortgewuchert waren. Die Geschwulst nahm den unteren Theil des Pharynx und den obersten des Ocsophagus ein und hatte den Eingang des letzten vollstandig verschlossen, so dass die befallene 45jährige Fran an Inanction zu Grunde ging. Die Localisation am Desophaguseingang bildet nicht die Regel, man findet das Sarkom auch in der Hohe der Bifurcation. Meist sind die Funoren nicht sehr gross, doch konnen sie auch ziemlich ausgedehnte Geschwurstlächen formen, Die Sarkome konnen auch gestielt sein. Einen solchen Befund machte Albrecht und auch das Grazer Museum besitzt ein derartiges Praparat (Fig. 47). Das Neoplasma kann (meist kurz vor dem Tode) auch die Luftwege angreifen (Livingood). Neben dem Sarkom finden sich bisweilen varikose Venen und das Bersten eines Varix kann den Tod herbeiführen in. Notthaft). Unter den Metastasen finden sich bisweilen auch solche in Knochen. Die Hauptsymptome bilden Schmerzen und Schlingstörung. Doch konnen auch überhaupt alle Zeichen abgehen.

Die Dermoide gehören zu den allerseltensten Formen und befinden sich meist im untersten Theil des Pharynx.

Bei den nicht careinomatösen Tumoren fehlen also zuweilen alle Erscheinungen, welche eine pathologische Veränderung des Oesophagus erwarten lassen würden (geringe Grösse des Neoplasmas, Fehlen der Stricturirung, ampullenförmige Ausdehnung der Speiseröhre). Meist kommt es aber doch zu Schmerzen drückenden Charakters in der Brust, welche gegen Fpigastrium und Rücken ausstrahlen und beim Schlingen exacerbiren (Ulceration) und zu progressiven Schlingbeschwerden. Die Diagnose wird sich auf die Palpation von innen (bei hoher Localisation) und auf die Gesophagoskopie zu stützen haben. Gelegentlich kann der Kehlkopfspiegel nützen. Bei den nicht gestielten und vor Allem bei den geschwürigen Formen muss die Unterscheidung von Carcinom schwierig sein.

Literatur (vgl. auch den folgenden Abschnitt).

Albrecht, Wiener klinische Wochenschrift, 1895, Nr. 18

Blagowetschenski, Centralblatt für Laryngologie. 1890.

Chapman, Americ, Journ. of med. sc 1877. 5, Oct., pag. 433,

Coals, Virchow-Husch's Jahresberichte. 1872, Bd. II.

Gaspar, Centralulatt für inlgemeine Pathologie und pathologische Anatonie 1900, Nr. 3.

Goschler, eitirt bei König.

Hamburger, I e, S. 166.

Holt, Transact, of the path. Soc. Schmidt's Jahrbucher, 1868, Bd. CXXXIX, S. 131.

Konig. l. c., S. 62,

Korner, Dissertation Berlin 1884.

Kundrat, Wioner klinische Wochenschrift, 1893, Nr. 12.

v Notthaft, Münchener medlemische Wochenschrift. 1895, Nr. 15.

Ogle, Patls, soc. Transact, V. 47.

Pickler, Prager medicinische Wochenschrift, 1897, Nr. 38.

Rolleston, But med, Journ. 1893, Febr. 11.

Rotschy, Perf de l'orsophage par un sarcom médiastin. Genère 1897.

Kraus, tiete der Mundhoble und Speiserühre, II.

Shaw, Path, soc. Transact, Vol. XLII.
Schlagenhaufer, Virchow's Archiv. Separatabdruck. 1901.
Starck, Virchow's Archiv. Bd CLXII.
Thorel, Lubarsch-Ostertag's Jahresbericht, V.
Virchow, Gesenwulste. Bd. III. Erste Halfte, S. 126.
Voighe, Jahrbuch der pathologischen Anatomie 1804, Bd. 11, S. 424.
Wolfensberger, Ziegler's Beitrage. Bd. XV, 2.
Zenker und v. Ziemssen, l. c.

. . . .

Die Polypen des Oesophagus sind meistens Fibrome, und zwisolche mit blutführenden Sputträumen, Minski's vereetile Bindeg autogeschwuist«, doch können auch Myome, Mischgeschwülste (Fibro- 12. -Myome) bisweilen sogar auch Sarkome und Carcinome als gestiert Faractauftreten.

Alle diese Geschwülste haben ziemlich übereinstimmende Krapkliche bilder im Gofolge. Das Gemeinsame derselben sind Störungen des Settingactes mit ganz besonderen Begleiterschamungen. Ein Theil der Polygen micht allerdings gar keme Beschwerden. Dieselben datiren blos in einem Theil der Falle weiter zuruck, als einem Care, nom entsprechen wurde. Zunächst nieben Symptome beim Abschlucken fester Massen auf. Stetige Progredituing der Deglutitionsstoring ist charakteristisch, Regurgitation und Inamition wegeabsoluter Behinderung des Schlinekens bildet gewöhnlich den Beschlie-Heraufsteigen des Polypen in den Schlundkopf, spontane Ausstossung des selben kann Erleichterung bringen. Wurgen, »Krampf« im Holse mit H. ausbeförderung von Schleim kommt periodisch auch ausserhalb der Matzeiten vor (Reizung des Schlundes) durch den Tumor. Wurzelt der Polyt et der Höhe der Cartdage cricoidea, kann eine Aufwärtsbewegung zur 1612 halpen, dass das kolbige freie Ende im Rachen erscheint, zwischen des Zähnen zum Vorschein kommt oder über den Kehlkopf sich begert. Se .dirungen. Bewegungen des Kopfes etc. können densellen Effect haben. Auch dauerndes Heraushängen der Geschwulst aus dem Munde ist beobijchtst » Verschlucken« kommt namentlich dann zu Stande, wenn der Polyp somen Sitz an der hinteren Wand des Giessbeckenknorpels, eventuell der C. elesedea hat, also von hinten her in den Kehlkopfeingang sieh buwintegen kann Unter solchen Fällen findet sich auch Verschlechterung der Stimm es können Kurzathmigkeit, selbst Erstickungsanfälle sich einstellen und Brenchopneumonie hinzutreten. Die letzten Ersehe,nungen unterliegen cinem starken Wechsel. (Geringgradige) Schmerzen sind in der Rogel von handen.

Die Polypen haben meist biraförmige Gestalt und sind, aus der Sobmucosa hervorgehend, mit Schleimhaut überzogen. Der Sted sitzt zumelst in
der Gegend hauter dem Ringknorpel, also am Eingang in den Gesophagies
und gewohnlich in der vorderen Wand, direct in der Mittellinie oder etw.
nach links davon. Ist die Insertion tiefer, liegt vielleicht Stedwanderung vor.
Nur selten ist der Sitz unten an tiefen Punkten (Hohe der Rifureation, der
Gaidia), Genaueres über die Entwicklung und den Sitz findet man bei Manska
Die Grösse der Polypen ist verschieden, sie konnen mituater bis zu 15 cm
lang werden. Die grösseren dieser Geschwülste pflegen an der Oberflaches zu

exulceriren. Zu Fötor gibt aber die Ulceration meist keinen Anlass. Lymphknotenmetastasen fehlen.

Im Punkte der Diagnose kommt auf Zeit- und Altersverhältnisse nur wenig an. Sollten die Ocsophaguspolypen selbst oder ihre Anlage wirklich, wie Manche glauben, angeboren sein, so beobachtet man klinisch solche Goschwülste nicht in auffallend frühen und auch nicht in sehr langen Lebensperioden. Meist findet man Polypen bei Männern im vorgerückten Alter. Die in Betracht kommenden Untersuchungsmethoden sind Pharyngoskopic (besonsonders beim Sitz der gestielten Geschwülste in der Gegend hinten und seitwärts an den Giessbeckenknorpeln), eventuell nach vorausgeschickter Tracheotomie. Oesophagoskopie. Die Sondirung ergibt keine sicheren Resultate. Bisweilen gelingt es, den Polypen auf der einen Seite des Halses als tiefsitzende, von der (il. thyreoidea wohl zu unterscheidende Geschwulst unbestimmter Form nachzuweisen und zu verschieben. In solchen Fällen kommt es leicht zu einer Verwechslung mit Divertikeln. Polypen und Divertikel können durch Verlagerung, letztere auch noch durch Expression zum Verschwinden gebracht werden, entscheidend ist dann die Hochbringung von Speiseresten. Bei bimanuellem Vorgehen können öfter die Finger den Polypen aufnehmen und denselben dem Gesicht zugänglich machen. Dass letzteres auch ohne solche Manöver öfter der Fall ist, wurde schon gesagt. Auch die Herbeiführung eines Brechactes kann den Polypen in den Mund schleudern.

Hinsichtlich der operativen Entfernung der Polypen vergleiche man die chirurgischen Handbücher.

Literatur.

Albers, Atlas. Tafel 22, Fig. 3.

Arnold, Virehow's Archiv. 1888, Bd. CXI, S. 176,

Arrowssmith, Medico-chir, Transactions, 1847, Ser. II, Vol. XII, 229.

Baillie, An. pathologique, Uebersetzt von Guerbois, 1815, S. 81.

Ch. Bell, Surgical observations. London 1816, S. 77.

Blankart, Collectanea medico-physica. Leipzig 1690, S. 424.

Eberth, Virchow's Archiv. Bd. XLIII, S. 137.

Follin, Rétrécissements de l'œsophage. 1853, pag. 44.

Gerdy, Des polypes. Paris 1833.

De Graef, citirt bei Mondière, l. c.

v. Hacker-Lotheissen, l. c., S. 499.

Hannemann, Miscellanea curiosa, s. Ephemeridum cet. decur. II, Annus III. Nürnberg 1685, pag. 135.

Holt, Transact. of pathol. Soc. London. 1851, Vol. V, pag. 123.

König, Pitha-Billroth's Chirurgie. Bd. III, 3, S. 37.

Lesueur, Rév. méd.-chir. VIII, S. 361 (bei Follin).

Lippich, Medicinische Jahrbücher des k. k. österreichischen Staates. 1838, Bd. XXVI. Neue Folge, Bd. XVII, S. 199.

Maquart, Soc. royale de Méd. Année 1776 (Mém. 1779, pag. 280).

Mondière, l. c., pag. 53.

Maugh, Essays and Observations phys. lit. and Edinburgh. Vol. I.

Meckel, bei Albers, Erläuterungen. II, S. 255.

Middeldorpf, De polypis oesophagi commentat, ser. Vratislaviae. 1857.

Minski, Deutsche Zeitschrift für Chirurgie. 1895, Bd. XLI (Dorpater Dissertation. 1894).

Monro, I. c. Edinburgh 1811, pag. 186.

Monro jun., Disp. in, de dyspungia. Edinburgh 1797.

Ogle, Brit. med Journ. March 21, 1896.

Portal, bei Albers, Erläuterungen zum Atlas. S. 255.

Pringle, Essays and Observations phys. and hter. Philosoph. Soc. Edinburg. 1770, Vol. II.

Rokitansky, Medicinische Jahrbücher des k. k. osterreichischen Staates, 1840 Bd. XXX. Neue Folge, Bd. XXI, S. 225.

Röser Wurttemberger Correspondenzblatt. Bd. XXI, 1859.

Ryland, Albers Atlas, Bonn 1847. Tatel VII. und: Erläuterungen II Feiterklarung S. 4.

Sehneider, Chirurgische Geschichte, X. Theil. Chemnitz 1784, S. 111

Schneider, Schediasma de polyno oesoph. vermiformi rarissim. Debtsi 1717 in: Haller, Disputat. Lausanne 1760. Vol. VII. I. Abb. Taf. 34.

Stork, Pitha-Billroth's Chirurgie. Bd. III, 3, S 408.

Sussius, citirt bei Gordy.

Tanarget, Journ. de Med Chir. Pharm. 1786, T. LXVIII, pag. 250.

Thomson, Auserlesene Abhandlungen. Bd. III, S. 9 (Albers, I. c., S. 256)

Vanhuys, Sammlung auserlesener Abhandlungen zum Gebrauch für praktische Aerzte, im Auszuge von Koch. II, S. 12

Vater und Zinckernagel, De deglutition's difficults causts abd. Wirtemberga-1750 (hei Haller, l. c. 1757, T. I. pag. 582).

Vimont, eitirt bei Gerdy.

Virchow, Geschwülste. Bd. III, S. 126.

Voisin, Journ. Med. Chir. Pharm. 1792, T. XCI, pag. 421.

Mason Warren, Surg. observat. Boston 1867.

Zenker-v. Ziemssen, l. c.

XII. Grenzgebiete.')

Verletzungen der Speiseröhre. Oesophagitis corrosiva. Röhrenförmige Abstossung der Oesophagusschleimhaut. Verätzungsstricturen.

Die Verletzungen der Speiseröhre von aussen durch Stiele-Schnitt- und Schusswunden gehören vollständig in das Gebiet der Chirurge. Es sei hier nur in Kürze hervorgehoben, dass Stricturen nach Verwundungen des Halstheiles niemals beobachtet worden sind, selbst nicht in den Fallen einer völlig queren Durchtrennung des Oesoplagus durch den Schnitt. Schüller erklärt dies daraus, dass die Verheilung durch ein Granulationsgewebe zu Stande komme, welches sich von den Schnitträndern aus mit Schleimhaut überziehe, und nicht durch eine Narbe. Dagegen kann nach Verletzungen der Luft- und Speiseröhre eine Speiseröhren fistel auftreten (aber ziemlich seiten Laryax-Pharyaxfisteln, Luftröhren-Speiseröhrenfisteln). Kleine sol he Fisteln belästigen durch das Austliessen von Flüssigkeit. Bei grösseren kann, fanlsviel ausfliesst, sogar die Ernährung leiden. Oft ist Ernährung durch das Schlundrohr nöthig. Auch besteht die Gefahr des Eintretens von Nahrungsstoffen in

') Ich brauche kaum zu betonen, dass auch alle Ibrigen Erkrankungen die Gesophagus Beziehungen zur chirurgischen Pathologie und Therapie besitzen. Die her besprochenen Affectionen sind jedoch vorwiegend chirurgischen Charakters.

die Luftröhre. Obwohl die Gefahr einer Verwundung des Brusttheiles der Speiseröhre eine grössere ist, indem durch den Austritt von Speichel und Nahrungsstoffen in das umgebende Zellgewebe oder in die miteröffnete Pleurahohle rasch sich verbreitende ichoröse Phlegmonen, Mediastantis und Pleuritis nachfolgt, können auch complicirtere derartige Fälle zur Heilung kommen.

* :

Die Verletzungen des Oesophagus von innen her kommen entweder zu Stande durch Fremdkörper oder durch Verbrennungen und Verätzungen.

Hinsichtlich der Fremdkörper beschäftigt uns an dieser Stelle nur wenng deren grosse Mannigfaltigkeit. Beim Erwachsenen handelt es sich am haufigsten um kunstliche Gebisse, besonders wenn dieselben Nachts nicht abgelegt werden, oder um knochen. Gebisse können auch bei Ohnmachts- oder bei epileptischen Anfällen, sewie in der Narkose verschluckt werden. Speciell den inneren Mediciner interessiren auch noch Schlundsonden (Theile derselben). Munzenfänger und andere ärztliche Instrumente, z. B. Stücke von Kehlkopfspiegeln. Schwämme. Viel bemerkenswerther ist für diese Darstellung, dass die Partien, an welchen Fremdkörper stecken zu bleiben pflegen, stets den physiologischen Engen (Gegend des Oesophagusanfanges hinter dem Ringknorpel, die mittleren Engen, Gegend des Hatus vesophageus) entsprechen. Der Fremdkörper kann von hier aus je nach semer Grösse und Oberflächenbeschaffenheit vorwiegend eme Verlegung des Lamens und einen Druck auf die Nachbarschaft (Larynx, Trachea, Cyanose, Erstickung), oder eine von Entzündung gefolgte Verletzung der Schleimhaut oder selbst eine Perforation auliegender Organe (vor Allem gewisser Arterien und Venen: Aorta, Carotis, A. thyrcoidea, subclavia, A. pulmonalis, V. cava sup., V. azvgos, eventuell sogar des Herzens selbst) bewirken. Ihrese Folgezustände treten sotort nach Eindringen des Fremdkörpers ein oder erst in der nachsten Zeit. Gerade kleine Fremdkorper ziehen schwerste Erkraukungen nach sich, grosse geben zu Druckgangran und deren Folgen Veranlassung, ja sie konnen wochen-, selbst jahrelang im Oesophagus verwerlen. ohne ausgedehnte eiterige Oesophagitis submucosa hervorzurufea. Locale Abscedirung und Ulceration um einen stecken gebliebenen Fremdkörper können zur Lockerung oder Entfernung desselben nach oben oder unten führen; performende Fremdkörper kommen bisweilen in einem Abscess am Halse neben der Wirbelsaule zu Tage. Die gefürchtetsten Complicationen sind die sich wester verbreitenden phlegmonösen Processe (retroösophageale Phlegmone ant oder ohne Hautemphysem am Halse, Mediastinitis, Empyem, Pyopaenmothorax, putride Bronchitis, Pacumonic) und stärkere Blutungen Fremdkörper können als solche in einzelnen Falten wochen-, selbst jahrelang in divertikelartigen Ausbuchtungen in der Speiseröhre verweilen und mehr oder weniger vollständige Obturationsstenosen bewirken. Nach den durch die Freudkörper bewirkten ulcerösen Zerstörungen und Continuitätstrennungen bleiben auch nurbige Stricturen zurück. Die Dingnose der Fremdkörper (besonderderjenigen im Brusttheil) stützt sich ausser auf Anamnese, Inspection und Palpation hauptsächlich auf die Sondenuntersuchung (Sonde nut Elfenbe, nolive), die Oesophagoskopie, eventuell die Rontgen-Durchleuchtung (Röntgen-Photographier. Die Therapie wird wohl am besten dem Chirurgen ganzlich überlassen.

Unter Verbrennungen der Speiseröhre versteht man diejenigen 🗽 letzungen, welche durch directe Berührung heisser Körper hervesbracht werden. Bei der hier nur ausnahmsweise in Betracht kommenden bebrennung durch Flammeneinwirkung treten überdies fast immer der bestnenden Körper selbst in Mitwirkung zur Erzeugung der Verbrennung, h.her genoren das mit Flamme explodirende Pulver, das Leucht- und Grobergas und andere Gase, Lei denen die begleitende Erhöhung des Luftlinger auch noch mechanische Wirkungen (Quetschung, Zerreissung, Zerschundterung) verursacht, neben welcher sogar die Verbrennung ganz in den Hattgrund tritt. So beschreibt Simon einen Fail von Sucedum durch Anzur ba von in den Mund gestopftem Pulver, in welchen ausser Verbrennungen ist ersten Wege noch Raptar der Lungen, des Oesophagus und der Carotis erhilt war. Die durch Berührung Verbrennungen hervorrutenden heissen Substantkönnen heisse Dämpfe, heisse Plussigkeiten, heisse feste Korper sein. Verbrie nungen durch die beiden ersteren heissen Verbrühungen. Unglücksfälle durch Theekessel, platzende Dampfkessel), bisweilen auch durch das zu Heilzweiken atgewendete Einsaugen heisser Dämpfe können Verbrennungen der Mund- und Nassehöhle, des Schlundkopfes und des Larynx verursachen. Bei einer Kesselexpleser auf dem Dampfschiff Roland« (1858) fand man nicht allein Lippen, Zong und Rachen der Betroffenen vollständig verbruht, sondern auch an der Ebeglottis im Innern des Larynx löste sich sehon bei Berührung die Schleinber in langen Fetzen. Und selbst bis in die Bronchien hinein waren, allerduge in geringem Grade, die charakteristischen Veränderungen zu erkennen. An ... Lippen erfolgt Blasenbildung, die übrige Schlembaut der Mund-Rachenhauist geschwollen, geröthet, odematos, lost sich in Fetzen ab. In muzelien Fätlen sind auch Kehldeckel, arvepiglottische Falten, Gressbeckenknorpel and falsche Stimmbänder ödematös geschwollen. In Trachea und Bronchien fine: sich Röthung, die Lunge wird sehr blutreich. Alle einschlägigen Sectio befande beschränken sich auf die genannten Gebilde, von Veranderungen in den folgenden Abschnitten des Digestionsapparates wird nichts erwahnt. Daist deshalb erklärlich, weil nach dem Einsaugen der heissen Flussigkeit setort Wurgehewegungen ausgelöst werden, so dass das Schlucken vernnenen wird and somit Verbrennungen von Speiseröhre und Magea nicht zu Start kommen. Von heissen festen Körpern sind es dagegen vor Allem bese-Speisen, welche in allen Theilen des Verdauungscanales, von den Lippeu zum Magen, Verbrennungen bewirken. Zufälliger Weise können gelegentl. h ciamal auch andere Körper verbrennend einwirken, wie das merkwirdige Beispiel jenes Leuchtthurmwachters beweist, dem hernbetürzendes flusses. Blet in den Magen floss, als er benn Brande seines Thurmes in die Hobeschaute, Nach Einführung zu heisser Ingesta ist die Schleimhaut der Speseröhre mehr oder weniger hyperamisch, mit einer getrübten, dicken Einerlage bedeckt, welche sich leicht abstösst, so dass die Schleimhaut solle: entblösst wird. An der blossgelegten Stelle kann es zu Schorfbildung. Eston oder zu wirklicher Ulceration, später zur Billung von Narben, mit oder obne Verengerung des Lumens, kommen.

Weitaus zahlreichere, bedeutendere und ausgedehntere Verletzungen bewirken die Verätzungen durch gewisse chemische Substanzen Am meisten kommen hier in Betracht ätzende Flüssigkeiten (besonder) Kali- und Natronlauge. Schwefel-, Salz- und Salpetersäure: selten Liquor Ammonii caustici, rohe Carbolsäure. Sublimat, Kupfervitriol. Chromsäure etc.). Haufig werden solche Flüssigkeiten versehentlich eingenommen (Verwechslung mit Trinkwasser, Arznei), oder man nimmt sie in selbstmörderischer Absicht. Auch von anderen Personen können sie dargereicht werden (Mord, Mordversuch). Die bewirkten Verletzungen sind abhangig von der Concentration der ätzenden Lösung, von der Dauer der Einwirkung, von der Art der Einverleibung, und, bis zu einem gewissen Grade, von der individuellen Empfindlichkeit. Werden die ätzenden Korper in selbstmörderischer Absicht genommen, finden sich gewöhnlich die stärksten Einwirkungen im Magen. Dagegen sind wiederum die bedeutendsten Veränderungen im Munde und im Schlundkopf vorhanden, wenn die ätzenden Flüssigkeiten aus Versehen eingeführt worden sind, tierade dann aber pflegen auch Veränderungen des Kehlkopfeinganges und selbst in tieferen Abschnitten der Luftwege nicht zu feblen.

Die sehr verschiedenartigen Erscheinungen durch ätzende Flüssigkeiten bewirkter directer Mortification und Oesophagitis corrosiya können an dieser Stelle nur ganz summarisch besprochen werden, Bei oberflächlicher, blos die Epitheldecke der Speiseröhre betreffender Verätzung wird dieselbe in Fetzen oder auch in Röhrenform ohne sonstige Folgen abgelöst. An einzelnen umschriebenen oder an ausgedehnten Stellen geht baufig die Aetzung tiefer, so dass die Schorfbildung entweder die ganze Schleimhaut oder ausser dieser auch noch die Muscularis ergreift; bisweilen führt die ätzende Lösung directe Perforation herbei (z. B. die Schweselsäure). An der Grenze des Nekrotisirten entwickelt sich dann eiterig-demarkirende Entzündung, welche selbst als corrosive l'Iceration wiederum die Grenzen des Organs überschreiten. zu periösophagealer Eiterung nach dem Mediastinum zu und mit oder ohne Perforation zu Pleuritis, Pericarditis führen kann. Speciell der Durchbruch nach den Luftwegen kann zur Bildung ösophago-bronchialer oder ösophago-trachealer Fisteln Anlass geben. Gewöhnlich aber hört nach Entfernung der Schleimhaut die Eiterung auf und es tritt Heilung durch Vernarbung ein unter Zurücklassung von Stricturen

In der Regel führen die Vergistungen mit concentrirter Lauge oder mit Schwesel- und Salpetersäure zum Tode. Etwa ein Drittel der Betressenden geht an den unmittelbaren Folgen der Mortisication zu Grunde. Besonders bei Kindern ist die Mortalität eine grosse (complicirende Entzündung der Luttwege). Auch noch später kann bei sortdauernder weitergreisender Eiterung der Tod des Patienten ersolgen. Ein Gegenstand ärztlicher Behandlung werden also hauptsächlich die vom Anbeginn an leichteren Fälle der Oesophagitis corrosiva (gegenwärtig meist Verätzungen mit der im Haushalte gebräuchlichen verdünnten Natronlauge). Nach v. Hacker

bekommt mehr als die Hälfte der die Laugenvergiftung Ueberlebenden schwere Stricturen, der Rest leichtere (oder, aber selten, gar keine) Stricturen. Nach Veratzung mit Schwefelsäure erwirbt mehr als ein Drittel schwere, der Rest (meist) leichtere Stricturen. Von den Patienten, welche Narbenstricturen davontragen, erliegt mindestens noch der dritte Theil deren Foigen. Durch die Dilatation (Sonde) tritt wohl niemals völlig normale Ausdehnungsfahigkeit ein. Fast immer kommt es, wenn nicht weiter sondirt wird, zu Recidiven der Strictur. Bei Kindern, welche die Verätzung überlebt haben, ist die Aussicht auf dauernde Heilung etwas grosser, weil die künstliche Dilatation durch das Wachsthum befördert wird.

Das wichtigste Symptom unmittelbar nach der Einwirkung ätzender Substanzen auf den Oesophagus ist ein sehr intensiver breunender Schmerz hinter dem Sternum. In der Regel werden auch schleimigblutige Massen ausgeworfen und nicht selten Organsetzen empergewurgt. Das Schlucken ist in allen Fällen schwer gestört, häufig vollständig unmoglich. Desto schwerer tragen die Patienten den sie quälenden starken Durst. Dazu kommen die Symptome von Seite der verätzten Mund-Rachenhöhle, des Aditus larvngis, des Magens. In den allerschwersten Fällen werden die (fiebernden) Kranken (meist sehr bald) nach der Intoxication somnolent, es kommt gelegentlich zu bestigen Blutungen und rasch tritt der Exitus ein. Auch nach einer Reihe von Tagen oder Wochen können die Kranken an den Folgen der Perforation (Mediastinitis, Hautemphysem), Pyopneumothorax) sterben. In den leichten Fällen lassen die Schmerzen nach ein bis zwei Tagen nach, der Schluckact wird von Tag zu Tag leichter, die Expectoration halt gewöhnlich längere Zeit an. Erst gelingt das Schlucken flüssiger, dann auch dasjenige fester Bissen, der Patient fühlt sich beschwerdefrei und erholt sich völlig. Nach Wochen erst, im Stadium der Narbenbildung, macht sich neuerdings eine Deglutitionsstorung geltend.

Die Diagnose wird auf Grand der Vorgeschichte und der im Cavana pharyngo-orale sichtbaren Verletzungen gestellt. Die Art des Giftes sollte immer genau ermittelt, oder doch wenigstens mit Lakmusproben vorlaufig nachgewiesen werden, ob Alkali oder Saure eingeführt worden ist.

Hinsichtlich der Therapie wird in frischen Fällen vor Allemempfohlen, bei Vergiftungen mit Säure theeloffelweise Magnesia ustatei Alkaliverätzung Citronensaft oder Citronensaure in Eiswasser zu reichen. Ich habe mich memals überzeugen konnen, dass man mit solchen Medicationen wirklich der Indicatio causalis genugt. Man kommt ja doch als Arzt auch nur selten ganz unmittelbar dazu, nachdem die atzende Flussigkeit getrunken worden. Da jede Soudirung bei Oesophagitis corrosiva, so lange Mortification und frische Uleration (Freber, Blut im Erbrochenen und im Speichel) bestehen, das heisst

je nach dem Grade der Verätzung drei bis vier Wochen lang, zu verwerfen ist, bleibt uns also in der Ueberzahl der Fälle blos folgende symptomatische Behandlung: Eis, Narcotica, Excitantien, Rectalernührung. Ernahrung per os mit blos flüssigen Stoffen.

Während May dI vorschlug, bei jeder frischen Verätzung sofort die Gastrostomie auszuführen, hält v. Hacker mit Recht dieselbe blos angezeigt in jenen mehr chronisch verlaufenden Fallen, wo im Anfang der Grad der Verätzung noch zweifelhaft ist, sobald eine bedeutende Abstossung mortificirter Theile des Oesophagus stattfindet, welche nachträglich ja immer zu tiefer Ulceration und zur Bildung ausgebreiteter retractionsfähiger Narben führt. Auch wenn man sich aber die grosste Zurückhaltung in dieser Hinsicht auferlegt, wird man diesen Eingriff empfehlen müssen, wenn die Ulceration in der Speiseröhre zu acuter Schwellung, zu Muskelcontractur und in der Folge zum completen Verschluss der Speiseröhre führt, oder wenn sich aus dem wiederholten Hervorwürgen von mit Blut untermengten Eitermengen der Durchbruch eines periösophagealen Abscesses erkennen lässt. Nur die Ernährung durch eine angelegte Magentistel sichert dann nämlich die nothwendige absolute Schonung des Organes.

* *

Röhrenförmige Abstossung der ganzen Schleimhaut des Oesoplagus hat man zuerst in einigen Fallen von Schwefelsäurevergiftung beobachtet. So mannigfaltig auch die pathologisch-anatomischen Veränderungen sind, welche sich in Folge von Schwefelsäurentzung in der Speiseröhre und im Magen während der nächsten Tage und Wochen vellziehen, so stimmen doch fast alle Falle darin überein, dass die Loslösung und Abstossung des Aetzschörfes sich allmälig vollzieht und dass die abgestossenen Gewibe in Form kleiner Fetzen und Brockel erbrochen oder verschluckt werden. Ausnahmsweise kann die veratzte Innenschiente des Oesophagus jedoch in Gestalt eines langen Schlauches in toto abgestossen werden.

So berichtet zuerst Horowitz von einem 16jährigen Midchen, welches am 10. December 1855 eine nicht ermittelte Menge Schwefelsaure getrunken hatte und nach sieben Tagen unter grosser Austrengung eine cylindrisch zusammenhängende Membran von vier Zoll Länge und einem Zoll im Durchmesser herauswurgte, die einen vollstandigen Canal bildeten. Die Farbe des Schlauches war weissgrau mit schwarzen Schleifen, welche mit Blutgerinus la angefüllte Gefasse darstellten. Die innere Fläche der Membran hatte ein sammtartiges Ansehen. Mikroskopisch erwies sieh die Meinbran als die thres Epithels beranbte Schleimhaut und ein Theil der submukosen Bindegewebsschichte. Nach zwei Monaten entwickelte sich eine Strictur, Am 28 April starb die Kranke. Die Section ergab im oberen Theile des Oesophagus mehrere Verengerungen von verschiedener Weite, Diese Stellen waren hart infiltrirt und zeigten eine excornite Oberfläche. Ein wenig über der Cardia waren die Wande verdiekt und nach aussen davon befand sieh ein grosser Abscess, durch welchen der Oesophagus selbst intact hindurchging Manstere erzählt von einer 26jährigen Kochin, die am 10. November 1865

in einem Zuge ein Glas Schwefelsaure trank, Gleich darauf folgte Erbrechen, Funt Tage nachher bekam die Patientin in für Gegend der Speiserenre eine grosse Beaugstigung. In lem sie sich einer Gabel bedieute, zog sie einen langen membranförmigen Ausguss hervor. Es machte den Emdruck, als ob die Schleimhaut wie durch einen Schnitt abgetrentt ware. Man tand an der Innenflache die Foliskel, aussen anhängend Muskelbandel. Die Patriatio wurde als egeheilts entlassen, nur wurde ihr öfter eine Soude eingelihrt In der franzosischen Literatur findet sich eine weitere einschlägige Beobachtung von Laboulbene. Ein 59jähriger Arbeiter hatte zwei bis drei Schlick einer 66° Jen Schwefelsaure getrunken. Zwei Woehen spater bekommt der Patient wiederholt ein Erstiekungsgefühl und zieht mit seinen Fingern eine Masse hervor, welche einen grossen Theil der inneren Membranen der Magenwand durstellt. An dem einen Ende ein 4 ein langer Anhang in Form einer Röhre. Mit congulirtem Blut gefühlte Gefässe befanden sich in der Meinteranwelche die Zahigkeit einer Fascie besass. Nach elf Wochen starb der Patient (Innuition). But der Autopsie fand sich im oberen Theil des Gesophagus die Schleinhauf weisslich und normal 11 ein weiter unter bis zur Cardia bin war sie fast vollständig verschwunden, nur ble und da waren kleine Inselchen derselben erhalten. Die der Schleimhaut bemubte Partiewar oben von der gesunden durch eine deuthehe transversale Leiste abgegrenzt. Laboulbène crwahnt auch noch eines ahnlichen Falles von Barth. Eine besonders bemerkenswerthe Beobachtung unt eingehender nickreskopischer Untersuchung der verätzten Partien veröffentlichte O. Wyss. Eine 34 jahrige kochun trank am 6. November 1867 zwei Schlock Vitrodol (Schwefelsaure verdünnt 1:4), Gleich darauf folgte Erbrechen von sehwarzen Massen. Bis zum vierten Tage wurden weisse Fetzen der Schleinichaut des Mundes, der Fauces und der Zunge abgestessen. Am zehnten Tage ging unter Würgen ein langer branner körper ab, welcher einen Schlauch darstellte von 34 cm Lange und 1 75 cm Jucke. Seine Wandungen waren dünn, he Innentlache glatt, längsfaltig, man sah auf ihr braut rothe verästelte tietisse. Die zerfetzte aussere Oberflache war theils gelblich, theils schwarzlich gefärbt. Das mikroskopische Bild der Membran zeigte an der Aussenseite weiches, gefässreiches Bindegewebe. An einzelnen Stellen sah man quergestreifte Muskelfasom. Nach acht Tagen starb die Patientin. Bei der Obduction erguben sich die Wandungen des Oesophagus oben dunn und wurden much unten zu durch derbes Nathengeweite bis auf 5-7 mm vertiekt. Die lanentlache der Speiseröhre war am oberen Druttel etwa in einer Ausdehaung von 5 cm glatt und anscheinend mit Schleinhaut bedeckt. Nach unten zu wurde sie weich und blasser, Ganz unten bestand eine lange weisse Narlie, Am oberen Elabo fand sieh em Loch in der vorderen Wand. Durch d.e Wand des oberen Speiseröhrenabschnittes getührte Schuitte zeigten überall die quergestreite Musculans, die Brusenschichte und das ununterbrochene Epithel. An den durch die Mitte des Oesoplingus getahrten Schnitten sah man an der hinteren Wand die Muskelschichte erhalten, doch war sie dünn. An der vorderen Wand waren die Muskelfasern kornig mültrirt. Nach innen tolgte ome I mm dicke Bindegewebsschichte, stark von weissen Blutkorpeichen aurehsetzt; die innere Oberfläche schien ganz aus solchen zusammengesetzt (Grimulationszewebe). Nach üben zu wurden die Reste der Mucosa erhele neber, meh unten zu verminderten sie sich, so dass die Muskeifasern der Cherfläche hauter nüher rückten, und die Muskelbürdel durch Grannlattensgewebe auseinandergedrängt erschienen. Der von Hernesser beschriebene Fall war der eiste dieser Art, bei welchem, da der Patient ganz karze Zeit nich der Abstossung starb und so die Organe einer genauen mikroskopischen Lutersuchung zugärglich wurden, der Heilgang der Schorfablösung selbst klar gestellt wurde. Sieben Tage nach einer Schwefelsaureatzung eibrach der Patient eine 32 ein lange Robre, zwei Tage darnach starb er bereits. Die an das Giertswahler pathologische Institut eingesandten Organe ermöglichten einen Vergleich der abgestossenen Innenflache des Oesephagus mit den nich erhalten gebliebenen tieferen Schichten. Dubei zeigte sich, dass die Loslosung nicht durch die Ausbildung eines Granulationsgewebes erfolgt war, dass vielmehr ein zusammenhäugender Schörf noch in der Speiseröhre zurückgebheben war, und dass sich durch den Brechact der innere, währscheinnich starrere Theil des nekrotischen Gewebes von dem fibriggebiebenen Schorte mechanisch losgelost hatte: erst in der Tiefe fand sich der Anfang der Granulationsbildung

Achnliche robrenförunge Abstossungen der Oesophagusschleimhaut beschachtete man feiner bei Veratzung mit Waschlange. Bussenins berichtet über den Fall einer 24jahrigen Frau, die sich eine Laugenätzung der Speiseröhre zuzog und am neunten Krankheitstage ein 25 em langes schlauchartiges tiebalde auswürgte, das nach der mixroskopischen Untersuchung aus der Subinacosa und aus Theilen der Miscularis bestand. Die eigentliche Mucosa war zerstort. Es ist wohl ein Irrthum, wenn Bussenius annimmt, dass eine (bacterielle) Exterung die tieten Schiehten der Speiseröhre unterminert habe. Die Patientin trug Stricturen davon. Bornikoel beobachtete bei einem 17 jährigen Dienstmädehen einen Fall von Laugenveratzung der Speiseröhre, bei dem am achten Tuze nach der Vergultung ein grosser zusammenhangender Theil der Mucosa und Submucosa des Oesophagus erbrochen wurde. Kurze Zeit darauf erfolgte der Tod. Bornikoel ienkt an demarktrende Entzundung (?).

Die Falle von Oesophagis exfoliativa (vgl. S. 203) sind von den verstehenden wohl blos graduelt verschieden. Auch mechanische oder chemische Schädigungen sind als Ursache bei derselben nicht völlig ausgeschlossen.

Literatur (robrenformige Abstossung der Oesophagusschleimbaut

Bornekoel, Zeitschrift für klimsche Med ein. Bd. XLI. Bussentus, Charite-Annalen 22. Jahrgang. Hornesser, Dissertation, Greitswald 1895. Horowitz Schmidt's Janrhacher Bd. CXI. Labouthene, Bull de Lacid de med II. Ser. 1877. Mansiere, These de Paris, 1865.

44

Unter den Stricturen des Gesophagus stehen in Bezug auf Häufigkeit die nach Veratzung der Speiserehre auftretenden Verengerungen an zweiter Steie.

Im Ambulatorium der Britroth schen Klinik 1877—1886 handelte es sich nach v. Hacker unter 270 Oesophaguskranken in etwa 845°_{-0} am Carcinom in nicht ganz $18\%_0$ um Veratzungsstrieturen, und unter den im

gleichen Zeitraume stationär behandelten Ocsophagaskranken in 55°, um Care nom, in 28°, um Actzstricturen, in etwa 83°, also um diese berien Erkrankungen zusammen. Meine eigenen einschlagigen Erfahrungen unhein sich mehr denjemgen v. Leyden's, welcher die Haufigkeit der carcinomatosen Stricturen noch höher, auf 90°, aller Falle von Verengerung der Speiserolne verauschlagt.

Präddlectionsstellen für den Sitz der Veratzungsstricturen sind die phystologischen Engen des Oesophagus. Die verschluckten ätzenden Flüssigkerten erfahren an diesen Verengungen eine Art von Hemminiss, wodurch ihr Weiterfliessen verlangsamt und jene Partien stärker von den corrodirenden Substanzen beeinflusst werden, als die spindelformigen weiteren Abschnittdes Speiserohres, v. Hacker war zur Leberzengung gekommen, dass die von den Anatomen bis dahm zugegebenen drei Engen (Ringknorpel, Bifurcation, Zwerchfell) allem nicht genügen zur Erklärung der vorkommenden ringförmigen Nurbenstricturen. Deshalb unterschied sehon er selbst ausser der Biffireationsenge noch eine darüber gelegene Aortenenge (nicht zu verwechseln unt der Mehnert schen gleichen Namens) und eine darunter befindliche Breischialenge. Ausseriem stellte er noch eine seltene sechste Enge auf, welche er in die Mitte zwischen Bifurcation und Diaphragma verlegt. Nachdem Mehmert sich die Auschauung gebildet hatte, dass 13 verschiedene physiologische Engen vorkommen können, fragte er sich, ob meht auch an den von v. Hacker nicht erwahnten sieben weiteren engen Stellen ringformige Veratzungsstricturen zur Ausbildung kommen. Die Durchsicht des in der bisherigen Literatur niedergelegten Materiales zeigte, dass ringformige-Stricturen sich an bestimmten Stellen anhäufen, an anderen ganz fehlen, d.eselben kommen zwar im Verlaufe der ganzen Speiserehre vor, sind aber streng an bestimmte Abschnitte gebunden. Sehr häufig sind diese Stricturen in der Gegend des Ringknorpels, ungefahr ebenso hanng an der Cardin oder oberhalb derselben, an anderen Stellen sind sie weniger oft beobachtet. Dieberigen Stellen, an welchen am hättfigsten die Mehnert sehen physiologischen Engen bestehen, sind auch die Pradilectionsstellen für ungformige Verätzungsnarben (Ringknorpel, Aortenenge, Bifurcationsenge, linke Bronch, alenge, Zwerchfellenge). Zwischen diesen Stellen kommen an einer normalen Speisei dire physiologische Engen viel seltener vor, das tileiche gilt auch für die rangtorungen Veratzungsstricturen. Die physiologischen Engen sind in Abständen von etwa 2 cm von emander entfernt, dies trifft auch für die Veratzungsnarben zu. Mehnert will ungefahr ebenso viel bestammt localisiste Producctionsstellen für ringformige Narbenstricturen nachgewiesen haben, wie physiologische Engen. Die Ueberemstimmung in dem Sitze der Verätzungsstricturen und der Localisation der physjologischen Engen ware somit eine vollstandige. Kurze ringformige Stricturen sind an dieser Stelle gelegen, längere Phoenformige haben dort ihr Centium. Diese Erkenntniss wurde es at.s. thedweise atteli verstandlich muchen, weshalb die Narben nach beiatzungen so sehr variable Gestaltungen annehmen. Die verschlickte Mengeder atzenden Flussigkeit und das corrodnende Vermögen besitzt natürlich deausschlaggebende Bedeutung. Der Sitz der starksten Corresionswirkung bangt audessen ganz von der individuellen Gestalt der betroffenen Speiserähre ab.

Die pathologisch-anatomischen Verhältnisse der Verätzungsstricturen weiden am besten nach den Angaben der ausgezeichneten Monographie v. Hacker's geschildert. Die Stricturen sind entweier hantige, durch ober-

flächliche Narbenbildung nach Schädigung blos der Mucosa oder der Sabmucosa zu Stande kommende, oder schwielige (callóse); letztere entstelien (wohl immer in der ganzen Circumferenz) nach tiefgreifenden, die Muscularis ganz oder thedweise mit umfassender Verschorfung und der ihr folgenden Eiterung, wobei die innere, bisweiten jedoch nuch die äussere Muskellage von Nurbengewehe durch-(er-)setzt wird, ja die Schwielenbildung bis ins periosophageale Gewebe reicht und die Speiserühre verzogen und abgeknickt wird, Die hautigen Stricturen konnen leistenförmig, halbring- oder klappen-)artig und rangförmig sein. Die eallösen Stricturen werden wieder, wenn sie eine Ansdehnung von etwa 2 em besitzen, als ringformige, wenn sie Abschnitte der Speiscröhre von 5-10 em ergriffen haben, als röhrenformige (tubulare) bezeichnet. Die diffusen Verätzungsstricturen nehmen an Häufigkeit des Sitzes von oben nach unten zu. Als totale Oesophagusstrictur bezeichnet v. Hacker eine den ganzen oder fast den ganzen Oesophagus betreffende Verengerung. Indem sich häutige oder sehwielige Stricturen an den fruher erwähnten Präddectionsstellen combiniren, entsteht die omehrsitzige. Strietur. Kommen ring- und rohrenförmige Stricturen nebeneinander vor, ist der Miz der letzteren massgebend für den Charakter der Verengerung. Danach sind laufiger die tiefen Abschnitte der Speiseröhre der Sitz der engeren und längeren Stricturen. Bei den rohrenförmigen Stricturen des unteren Brusttheiles fällt zumeist die stärkste Verengerung in das untere Ende, bei den bis zu dem oberen Brusttheil aufsteigenden kann sie auch etwa in die Mitte des Gesophagus fallen.

Oberhalb von ring- und rehrenförmigen Stricturen bildet sich nach eingetretener Insufficienz der Musculatur eine meist nicht sehr bedeuten le Inlation. Hypertrophie der Muscularis findet sich blos unmittelbar über der engsten Stelle doch mmmt dieselbe nach oben langsamer ab, als nach unten. Die dilatirte Partie und die Uebergangsstelle in die Strictur weisen häufig Eutzündung und Eiterung auf (Eintluss der sich stauenden Nahrungsstoffe), so dass hier durch Sonden leichter Verletzungen entstehen. Auch die Innenfläche namentlich der rohrenformigen Stricturen ist meist uneben, mit in die Lichte vorragenden narbigen Zotten und Leisten versehen, zwischen welchen sich Einbuchtungen und Spalten finden. Von hier aus kemmt es öfters zu treschwürsbildung, zu periösopliaggaler Abscedirung, zu Perforation nach aussen. Auch diese Processe konnen die Durchbohrung durch Sonden begunstigen. Spontane und Sondenperforation gehen also mit Verliebe von solchen exulceristen Ausbuchtungen der Speiserohrenwand oberhalb der Vereigerung oder in der Wand der Strietur aus. Die erwahnten Verzahungen und Abknickungen des Oesophagus bei calloser Stricturbrung begünstigen auch tur sich die Einklemmung fremder Körper, die Perforation durch Sonden und die Entstehung falscher Wege. Wenn der falsche Weg d.latut ist, kann er unter solchen Umständen die directe Fortsetzung der Sposerohre bitden, beziehungsweise beim Sondnen dafür gehalten werden. Nach v. Hacker's Beobjektungen sind es besonders zwei Stellen, von denen im Verlaufe röhrenfermiger Strieturen des Brusttheiles häufig fals die Wege ausgehen: im oberen Brusttheil ist es die linke Wand des Oesophagus an der Stelle, wo er in der Gegend der Bifurcation der Trachen sich von der linken nach der rechten Brustseite biegt, im unteren Brusttheil die rechte Wand der sich von der rechten Seite oberhalb des Diaphragmas nach links wendenden Speiserolire.

Das Vorhandensein und der Sitz einer Verätzungsstrieber wird durch die Untersuchung mit der Sonde sichergestellt (Fischbeinstab mit Elfenbeinolive, solide englische Bougier. Man falut zuerst Rohre von dickem Caliber, dann successive immer dunnere ein, bestimmt die Entfernung der verengten Stelle von der Zahnreihe und die Sondennummer. welche eben noch passirt, stellt eventuell fest, dass die vorhandene Engeauch für dünnste Sonden nicht durchgängig ist, ermittelt, ob ein oder mehrere Hindernisse vorhanden sind, und trachtet endlich noch die Länge der Strictur beiläutig zu schatzen. Die Oesophagoskopie gebt Aufschluss über die Beschaffenheit der Speiseröhrenpartie oberhalb der Strictur, sowie über das Aussehen des Stricturcanales. Für die Veratzungsstrictur sind charakteristisch: streifenförmige (längsverlaufende) und lleekige weisse Narben neben rosenrother Schleimhaut (Beginn der Strætor), die Ansicht eines narbigen Trichters, beziehungsweise eines not weisslichem Narbengewebe ausgekleideten Canales (in der stricturirten Partie selbst). Fehlen der respiratorischen Beweglichkeit und der radioren Faltung.

Der Differentialdiagnose unterliegen hiebei: Carcinomatöse Verengerung, narbige Strictur nach Verletzung durch einen Fremdkörper, die Narben nach Uleas peptieum oesophagi, das durch ein perforites Tractionsdivertikel entstandene stenosirende Geschwür, Stenose in Folge der Verwachsung mit indurirten, verkasten Lymphknoten an der Bifurcatiotracheae, welche selbst eventuell abseedirt und perforirt sind, Narben nach Oesophagitis phlegmonosa, syphilitische, diphtheritische Strictur, spastische Strictur, Obturations- und Compressionsstenosen, Praktische Bedeutung besitzt aber wohl nur die Unterscheidung von Krebs des Oesophagus, spastischer Strictur und gewissen Obturationen (Fremdkörper, Soor, Polypund Conquessionen (Tumoren am Haise und im Brustraum). Man vergleiche hierüber die einschlägigen Capitel.

Von den verschiedenen Aufgaben der Behandlung der Verätzungsstricturen fallt der inneren Medigin hochstens die langsame Dilatation mit Sonden und sondenartigen Instrumenten zu (vgl. S. 73). Ueber die operativen Eingröße, welche nothwendig werden, wenn die Strictur meht passirbar oder nicht entsprechend (und gefahrlos) dilatirbar ist, und deren Zwock hauptsächlich darin besteht, der Strictur näher zu kommen, um deren unblutze Erweiterung in einer die Perforation des Oesophagus ausschliessenden Weise durchzufähren, suche man Belehrung in den ehrurgischen Handbüchern (Oesophagotomia interna, Oesophagotomia externa, combinite Oesophagotomie, Exstirpation der Strictur, Gastrotomie oder Gastrostomie). Die Chirargen übergehen in Fällen, in welchen eine Dilatation durch Sondirung per os unmoglich ist, meistens sofort zur Gastrostomie, suchen vermittels dieser Operation ohne oder mit Bildung

einer Oesophagusfistel die Durchgängigkeit zu erstreben (retrograde Sondirung) und führen hierauf die v. Hacker sche Sondirung ohne Ende durch.

Literatur (besonders der Narbenstrictur).

Anderson, Med. Press. 1896, Nr. 18.

Bittner, Prager medicinische Wochenschrift, 1896, Nr. 43.

Borchgrevink, Montpellier méd. 1900. Nr. 19.

v. Hacker, Speiseröhrenverengerungen. Wien 1889. Praktisches Handbuch der Chirurgie. Bd. II. S. 449.

Roysing, Hospitals Tid. 1898, Nr. 4.

Summa, Deutsches Archiv für klinische Medicin. 1897.

Thiele, Veröffentlichungen des Militär-Sanitätswesens. Berlin 1893, Heft 6.

Villard, Lyon méd. 1896. Nr. 52,

Sachregister (Oesophagus).

Abschnitte der Speiseröhre 21. Adenoma 242. Aktinomykoso 224. Anästhesie der Oesophagusschleimhaut 111. Angeborene Erkrankungen 93. Angeborene Stenosen, einfache 102. Antrum cardiacum 103. Aortenaneurysmen, Beziehung derselben zur Drucknekrose des Oesophagus 178. Aortenenge v. Hacker's 39. Aortenenge, infrabifurcale, Mehnert's 43. Arterien der Speiseröhre 45. Atrium sinistrum 48, 247. Atonie (mit Cardiospasmus) 117. Aufbau der Speiseröhre 2 ff. Aufstossen 57. Auscultation des Oesophagus 52.

Behinderung der Passage im Oesophagus, Allgemeines 59.

Benachbarte Blutbahnen des Oesophagus 250, 309.

Bifurcationsenge 39.

Biutegel in der Speiseröhre 224.

Blutung 107, 178, 180, 181, 194, 256, 309.

Brechact 58, ösophageales Erbrechen 118, Beziehung des Brechactes zur Spontanruptur 184.

Bronchialdrusen 48, 61, 172, 208, 216, 260. Bronchien 48, 94, 97, 161, 174, 223, 246, 274, 307, 309, 311. Bronchialenge 39.

Caliber der Speiserohre 36. Carcinom 226 ff.

Cardiaverschluss 32,

Communication des Oesophagus mit den Luttwegen, benachbarten Blutbahnen, Allgemeines 61. Compressionsstenosen 59, 70.
Continuitätstrennung der Oesophaguswand.
Allgemeines 61.
Contractionswellen im Oesophagus 59.
Crawcour'sche Sonde 73.
Cystengeschwülste 95.

Darmsaiten 73.

Dauercanulen 74, 299.

Decubitale Nekrose 175.

Defectbildungen des Oesophagus 95.

Deglutitionsstörungen, Dysphagie, Allgemeines 62.

Dermoidgeschwülste 301.

Diät 286.

Dilatation, Allgemeines 60.

Diphtherie 205.

Divertikel 148.

Divertikelsonde 79.

Dreieckiges Feld 13, 156.

Druckbrandgeschwür 178. 309.

Drüsen des Oesophagus, typische tubuloacinöse 9, obere und untere cardiale

acinöse 9, obere und untere cardiale Oesophagusdrüsen 9, Beziehungen zum follieulären Katarrh 201. Dysphagia lusoria 47, 100.

Ektasie, angeborene 103. secundäre Erweiterung 127, spindelförmige 129. Entwicklung des Ocsophagus 3. Entzündliche Processe 197. Katarrh 197.

Entzündliche Processe 197, Katarrh 197, folliculärer Katarrh 201, Oesophagitis dissecans superficialis (exfoliativa) 203, fibrinosa, necroticans 204, diphtherica 205, pustulosa 206, phlegmonosa 206, corrosiva 311. Chronische, specifische Entzündungen 212.

Epithel der Oesophagusschleimhaut 7. Epithelverdickungen 199. Erweiterungen des Oesophagus 127 ff. Vgl. Dilatation, Ektasie.

Exstirpation der Narbenstrictur 317.

Fibrae accessoriae 14. Fibrom 301.

Fistel, angeborene reine Oesophago-Trachealfistel 94, partielle Obliteration mit Trachealfistel 97, bei Phlegmonen 208, bei Carcinom 246, 274, nach Traumen 307, durch Verätzung 319.

Fremdkörper 309.

Gehirnkrankheiten, Beziehungen derselben zur Oesophagomalacie 181.

Geschwüre des Oesophagus 61, 107, 138, 152, 174, 175, 177, 178, 179, 186, 197, 199, 202, 204, 205, 207, 212, 220, 226 ff., 309, 311.

Glatte Fasern der Muskelhaut 16.

Hautemphysem 181, 273, 309, 312. Herzbeutel 47, 174, 247, 309, 311. Hyperästhesie der Oesophagusschleimhaut

Hypertrophie der Muskelhaut, Allgemeines 60.

Inspection 93.
Insufficientia cardiae 57, 121.

Katarrh, vgl. entzündliche Processe. Kauterisation 299.

Kehlkopf 17, 39, 47, 51, 68, 69, 175, 208, 246, 306, 309, 310, 311.

Kiemenfurchen 6.

Krampf des Oesophagus 112.

Krümmungsverhältnisse der Speiseröhre 27, 28.

Lähmung des Oesophagus 126. Längsfaserschichte der Muskelhaut 13. Länge der Speiseröhre 20. Lipom 301.

Lumen des Oesophagus 30.

Lungen 3, 48, 61, 71, 174, 180, 218, 246, 309.

Lymphnoduli 10.

Magensaft, Einwirkung desselben auf die Oesophaguswand 179.

Mangel des Oesophagus 93.

Kraus, Erkr. der Mundhöhle und Speiseröhre. Il.

Mediastinum 59, 61, 71, 174, 180, 182, 208, 216, 259, 309, 311,

Membranöse Obstruction der Speiseröhre, angeborene 101.

Merycismus 122.

Modellirsonden 79.

Muskelhaut des Oesophagus 12.

Myome 301.

Narbenstricturen 59, 71, 129, 174, 195, 204, 205, 207, 219, 220, 309, 315.

Nekrose 175, 177, 179, 309 ff.

Nerven der Speiseröhre 46.

Nerven im Mediastinum, Schädigung durch Carcinom 276.

Neubildungen 226.

Neurosen, sensible 109, motorische 112.

Obliteration, angeborene partielle 95. Obturation, Obturationsstenosen 59, 71.

Oculopupilläre Sympathicussymptome bei Carcinoma ocsophagi 278.

Oesophagismus, Oesophagospasmus 112. Oesophagitis, vgl. entzündliche Processe.

Oesophagomalacie, postmortale 179, intramortale 180.

Oesophagoskopie 80.

Oesophagoskope, das Oesophagoskop von Mackenzie 81, Loewe 82, Mikulicz 83, v. Hacker 84, Stoerk 85, Rosenheim 86, Keiling 86.

Oesophagostomie 282.

Oesophagotomie 318.

Ocsophago-Trachealfistel, reine angeborene 94.

Oesophagusanfang, Höhe desselben 17.

Palpation 93.

Papillome 301,

Parästhesien der Oesophagusschleimhaut 109.

Paralytische Dilatation der Speiseröhre 129.

Parasiten 224,

Percussion 93,

Perforation 61, 174, 178, 180, 195, 208, 216, 223, 246, 309, 310.

Peristole des Oesophagus 49.

Pharyngo-ösophageales Pulsionsdivertikel 149.

| Pharyngeales Pulsionsdivertikel 169.

Physiologische Engen 41, 103, 315.
Pieura 48, 61, 174, 181, 182, 246, 309, 310,
Pieursiäsion bei Krebs 278.
Polypen 306.
Pulsatorische Bewegung des Oesophagus 59.
Pulsionsdivertikel 149.

Quergestreifte Muskelfasern des Oesophagus 16.

Rachenhaut 3.
Rachentasche, Coecum oesophageum 7.
Regurgitation, Allgemeines 60.
Resection des Oesophagus 282.
Respiratorische Bewegung der Speiserühre 59.
Retrograde Sondirung 318.
Ringfaserschichte der Muskelhaut 14.
Röhrenförnige Abstossung der Schleimhaut 318.
Röntgen-Durchleuchtung 93.
Rokitansky sches Divertikel 171.
Rumination 122.
Ruptur, Allgemeines 61. Spontanruptur 181.

Schluckaet 48, Schluckgeräusche 52, Schlundbögen 6, Schlundtaschen 6, Schmerz, Allgemeines 62, Schreiber's Dilatationssonde 75, Schwammsonde 79, Senator'sche Quellsonde 75, Sonden, Sondenunterstehung 66, Sondendilatation, Allgemeines 70, Soor 224, Spastische Strictur 112.
 Spulwärmer in der Speiserühre 224.
 Stauungsektasie 127.
 Stricturen, Allgemeines 59.
 Struma 47, 177, 185.
 Sugillationen 180.
 Syphilis 220.

Thermische Einwirkungen auf den Oessphagus 310.
Tiefsitzende Divertikel 169.
Trachea 4, 14, 39, 47, 94, 97, 178, 211, 216, 223, 246, 276, 309, 311.
Tractionsdivertikel 171.
Traumen 308.
Trichiniasis 224.
Trousseau'sche Dilatationssonde 73.
Tuberculose 212.

Uleus oesophagi pepticum 186. Umgebung der Speiseröhre 47.

Varicen 104, variköses Gesehwür 107.
Venen der Speiseröhre 46.
Verätzungsstrictur 315.
Verätzung 309.
Verbrennung 310.
Verdanungsgeschwür, vgl. Uleus peptieum Verdanungsgeschwür, vgl. Uleus peptieum Verdappelung des Oesophagus 93.
Verletzungen 308.
Verrucae 301.
Versehlucken 51.
Vorderdarm 3.
Vormagen 103.

Wespe im Oesophagus 224. . Wiederkäuen 122.

Zenker'sches Divertikel 149.



